



Tartalom

II Nem jogalkotási aktusok

RENDELETEK

- ★ A Bizottság (EU) 2023/562 végrehajtási rendelete (2023. március 6.) egy elnevezésnek az oltalom alatt álló eredetmegjelölések és földrajzi jelzések nyilvántartásába való bejegyzéséről („Antakya Künefesi” [OFJ]) 1
- ★ A Bizottság (EU) 2023/563 végrehajtási rendelete (2023. március 6.) egy elnevezésnek az oltalom alatt álló eredetmegjelölések és földrajzi jelzések nyilvántartásába való bejegyzéséről („Íslenskt lambakjöt” [OEM]) 3
- ★ A Bizottság (EU) 2023/564 végrehajtási rendelete (2023. március 10.) a hivatásos felhasználók által a növényvédő szerekéről az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerint vezetett nyilvántartások tartalmáról és formátumáról ⁽¹⁾ 4
- ★ A Bizottság (EU) 2023/565 végrehajtási rendelete (2023. március 10.) az etil-heptanoát, az etil-2-metilbutirát, az izopentil-acetát, a 3-metilbutil-3-metilbutirát, a 2-metil-propionsav, a 3-metilbutil-butirát, a 2-metilbutil-acetát, a hex-2-én-1-ol, a hex-2(transz)-enal, az allil-hexanoát, az allil-heptanoát, a linalool, a 2-metil-1-fenilpropán-2-ol, az alfa-ionon, a béta-damaszkon, a nootkaton, a béta-ionon, az alfa-iron, a béta-damaszcenon, az (E)-béta-damaszkon, a pentadekano-1,15-lakton, a 2-feniletán-1-ol, a fenetil-izovalerát, a 4-(p-hidroxifenil)bután-2-on, a 2-metoxinaftalin, a 2-izopropil-4-metiltiazol és a valencén valamennyi állatfaj takarmány-adalékanyagaként történő engedélyezéséről ⁽¹⁾ 10
- ★ A Bizottság (EU) 2023/566 végrehajtási rendelete (2023. március 10.) az (EU) 2015/1998 végrehajtási rendeletnek a közös légiközlekedés-védelmi alapkövetelmények végrehajtásához szükséges bizonyos részletes intézkedések tekintetében történő módosításáról ⁽¹⁾ 47

⁽¹⁾ EGT-vonatkozású szöveg.

HATÁROZATOK

- ★ A Tanács (EU) 2023/567 határozata (2023. március 9.) az Európai Unió által az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezmény szerinti anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében a Kábítószer-bizottság 66. ülészakán képviselendő álláspontról 53

- ★ A Tanács (EU) 2023/568 határozata (2023. március 9.) a Nemzetközi Polgári Repülési Szervezet (ICAO) Tanácsának 228. ülésén a nemzetközi polgári repülésről szóló egyezmény 10. függeléke (Légiforgalmi távközlés) I. kötetének (Rádiónavigációs segédeszközök) 93. módosítása elfogadásával és a „Műszaki utasítás veszélyes áruk biztonságos légi szállításához” című kiadványnak a kisméretű lítiumakkumulátorral működő, bekapcsolt nyomkövető eszközök feladott poggyászban való szállításának megengedését célzó módosítása elfogadásával kapcsolatban az Unió által képviselendő álláspontról 58

- ★ A Tanács (EU) 2023/569 határozata (2023. március 9.) a Nemzetközi Polgári Repülési Szervezet (ICAO) Tanácsában a Chicagói Egyezmény 16. függeléke I–III. kötetének a környezetvédelmi szabványokkal és ajánlott gyakorlatokkal kapcsolatos módosítására irányuló javaslatok tekintetében az Európai Unió által képviselendő álláspontról 61

- ★ A Bizottság (EU) 2023/570 végrehajtási határozata (2023. március 10.) a mezőgazdasági számlarendszerről szóló 138/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet alkalmazása alól egyes tagállamok számára engedélyezett eltérésről (az értesítés a C(2023) 1562. számú dokumentummal történt) 63

II

(Nem jogalkotási aktusok)

RENDELETEK

A BIZOTTSÁG (EU) 2023/562 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2023. március 6.)

egy elnevezésnek az oltalom alatt álló eredetmegjelölések és földrajzi jelzések nyilvántartásába való bejegyzéséről („Antakya Künefesi” [OF])

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a mezőgazdasági termékek és az élelmiszerek minőségrendszereiről szóló, 2012. november 21-i 1151/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 52. cikke ⁽²⁾ bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1151/2012/EU rendelet 50. cikke ⁽²⁾ bekezdésének a) pontjával összhangban a Bizottság közzétette az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* Törökország kérelmét ⁽²⁾ az „Antakya Künefesi” elnevezés bejegyzésére.
- (2) A Bizottsághoz nem érkezett az 1151/2012/EU rendelet 51. cikke szerinti felszólalási nyilatkozat, ezért az „Antakya Künefesi” elnevezést be kell jegyezni,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az „Antakya Künefesi” (OF) elnevezés bejegyzésre kerül.

Az első albekezdésben említett elnevezés a 668/2014/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽³⁾ XI. mellékletének 2.3. osztályába (Kenyér, péksütemények, cukrászsütemények, édesipari termékek, kekszek és egyéb pékáru) tartozó terméket jelöl.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

⁽¹⁾ HL L 343., 2012.12.14., 1. o.

⁽²⁾ HL C 433., 2022.11.15., 64. o.

⁽³⁾ A Bizottság 668/2014/EU végrehajtási rendelete (2014. június 13.) a mezőgazdasági termékek és az élelmiszerek minőségrendszereiről szóló 1151/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet alkalmazására vonatkozó szabályok megállapításáról (HL L 179., 2014.6.19., 36. o.).

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

Kelt Brüsszelben, 2023. március 6-án.

*a Bizottság részéről,
az elnök nevében,
Janusz WOJCIECHOWSKI
a Bizottság tagja*

A BIZOTTSÁG (EU) 2023/563 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2023. március 6.)****egy elnevezésnek az oltalom alatt álló eredetmegjelölések és földrajzi jelzések nyilvántartásába való bejegyzéséről („Íslenskt lambakjöt” [OEM])**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a mezőgazdasági termékek és az élelmiszerek minőségrendszereiről szóló, 2012. november 21-i 1151/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 52. cikke (2) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1151/2012/EU rendelet 50. cikke (2) bekezdésének a) pontjával összhangban a Bizottság közzétette az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* Izland kérelmét ⁽²⁾ az „Íslenskt lambakjöt” elnevezés bejegyzésére.
- (2) A Bizottsághoz nem érkezett az 1151/2012/EU rendelet 51. cikke szerinti felszólalási nyilatkozat, ezért az „Íslenskt lambakjöt” elnevezést be kell jegyezni,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az „Íslenskt lambakjöt” (OEM) elnevezés bejegyzésre kerül.

Az első albekezdésben említett elnevezés a 668/2014/EU bizottsági végrehajtási rendelet ⁽³⁾ XI. melléklete szerinti 1.1. osztályba – Friss hús (valamint vágási melléktermék és belsőség) – tartozó terméket jelöl.**2. cikk**Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

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

Kelt Brüsszelben, 2023. március 6-án.

a Bizottság részéről,
az elnök nevében,
Janusz WOJCIECHOWSKI
a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 343., 2012.12.14., 1. o.

⁽²⁾ HL C 370., 2022.9.28., 45. o

⁽³⁾ A Bizottság 668/2014/EU végrehajtási rendelete (2014. június 13.) a mezőgazdasági termékek és az élelmiszerek minőségrendszereiről szóló 1151/2012/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet alkalmazására vonatkozó szabályok megállapításáról (HL L 179., 2014.6.19., 36. o.).

A BIZOTTSÁG (EU) 2023/564 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2023. március 10.)****a hivatásos felhasználók által a növényvédő szerekről az 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerint vezetett nyilvántartások tartalmáról és formátumáról****(EGT-vonatkozású szöveg)**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a növényvédő szerek forgalomba hozataláról, valamint a 79/117/EGK és a 91/414/EGK tanácsi irányelvek hatályon kívül helyezéséről szóló, 2009. október 21-i 1107/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 67. cikke (4) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1107/2009/EK rendelet 67. cikkének (1) bekezdése értelmében a növényvédő szerek hivatásos felhasználóinak nyilvántartást kell vezetniük az általuk alkalmazott termékekről, feltüntetve a termék nevét, az alkalmazás időpontját és dózisát, valamint a kezelt területet és növénykultúrát, amelyen a terméket alkalmazták.
- (2) Az 1107/2009/EK rendelet 67. cikkének (1) bekezdése értelmében a hivatásos felhasználók az információkat kérésre a hatáskörrel rendelkező hatóság rendelkezésére bocsátják. Ezen túlmenően harmadik felek a hatáskörrel rendelkező hatóságoktól kérhetik az említett információkhoz való hozzáférést, és a hatáskörrel rendelkező hatóságoknak a vonatkozó nemzeti vagy uniós jogszabályokkal összhangban hozzáférést kell biztosítaniuk ezekhez az információkhoz.
- (3) A Bizottság által 2020-ban elfogadott „a termelőtől a fogyasztóig” stratégia a méltányos, egészséges és környezetbarát élelmiszerrendszerért (a továbbiakban: „a termelőtől a fogyasztóig” stratégia) ⁽²⁾, célja, hogy csökkentse a vegyi növényvédő szerektől való függést és azok használatát. A növényvédő szerek használatának megfelelő nyilvántartása, valamint a nemzeti hatóságok ilyen nyilvántartásokon alapuló nyomonkövetési és ellenőrzési tevékenységei ezért alapvető fontosságúak „a termelőtől a fogyasztóig” stratégia célkitűzéseinek eléréséhez.
- (4) A nemzeti rendszerek között különbségek mutatkoznak a növényvédő szerek hivatásos felhasználói által az 1107/2009/EK rendelet 67. cikkének (1) bekezdése alapján vezetett nyilvántartások és azok elektronikus vezetése tekintetében. Ezért ez a rendelet részletes szabályokat állapít meg e nyilvántartások tartalmára és formátumára vonatkozóan.
- (5) Ezek a szabályok meghatározzák a növényvédő szerek használatával kapcsolatosan az 1107/2009/EK rendelet 67. cikkének (1) bekezdésében felsorolt elemek (a termék neve, az alkalmazás időpontja, dózisa, területe és a növénykultúra) nyilvántartásba vételének módját annak érdekében, hogy az említett cikk alapján vezetett nyilvántartások megfelelő és egységes minősége az egész Unióban biztosított legyen.

⁽¹⁾ HL L 309., 2009.11.24., 1. o.

⁽²⁾ A Bizottság közleménye az Európai Parlamentnek, a Tanácsnak, az Európai Gazdasági és Szociális Bizottságnak és a Régiók Bizottságának: A „termelőtől a fogyasztóig” stratégia a méltányos, egészséges és környezetbarát élelmiszerrendszerért (COM/2020/381 final).

- (6) mivel a növényvédő szerek hivatásos felhasználók általi használata leggyakrabban mezőgazdasági tevékenységek keretében történik, valamint a mezőgazdaságra vonatkozó meglévő követelményekkel való összhang érdekében, amennyiben lehetséges, a növényvédő szer felhasználásának helye szerinti területet vagy létesítményt az (EU) 2022/1173 bizottsági végrehajtási rendeletben⁽³⁾ említett integrált igazgatási és kontrollrendszer földrajzi térinformatikai támogatási kérelmének hatálya alá tartozó földterület révén kell azonosítani. Amennyiben ez nem lehetséges, a tagállamoknak megfelelő alternatív módszereket kell biztosítaniuk a hivatásos felhasználók számára annak a területnek a meghatározására, ahol a növényvédő szert alkalmazták, és adott esetben a földrajzi helymeghatározására.
- (7) A nyilvántartások egységességének érdekében a növényneveket, az alkalmazási helyzetet vagy a földhasználatot adott esetben az Európai és Földközi-tenger melléki Növényvédelmi Szervezet által használt kódokkal (EPPO-kódok), a növények növekedési szakaszait pedig adott esetben a BBCH monográfiájával⁽⁴⁾ összhangban kell nyilvántartásba venni.
- (8) Annak elkerülése érdekében, hogy a hivatásos felhasználóktól megköveteljék, hogy ugyanarra a célra több nyilvántartást hozzanak létre a különböző kötelezettségeknek való megfelelés érdekében, helyénvaló egyértelművé tenni, hogy a tagállamoknak lehetőségük van annak előírására, hogy a felhasználók az 1107/2009 rendelet 67. cikke (1) bekezdésében előírt bejegyzésekkel együtt más információkat is közöljenek.
- (9) A nyilvántartást elektronikusan kell vezetni, mivel az elektronikus nyilvántartási eszközök a legalkalmasabbak a nyilvántartási kötelezettség egységes alkalmazásának lehetővé tételére. Ez biztosítja a nyilvántartások nagyobb megbízhatóságát, megkönnyíti azoknak a hatáskörrel rendelkező hatóságok általi gyűjtését és ellenőrzését, és végső soron támogatja a tagállamok pontos, hatékony és eredményes nyomkövetési és ellenőrzési tevékenységeit. E célból a használt elektronikus formátumoknak az (EU) 2019/1024 európai parlamenti és tanácsi irányelvben⁽⁵⁾ meghatározottak szerint géppel olvashatóknak is kell lenniük.
- (10) Az adminisztratív terhek csökkentése érdekében a hivatásos felhasználóknak elegendő időt kell biztosítani a növényvédő szerek minden egyes felhasználásának nyilvántartásba vétele és a nyilvántartások elektronikus formátumba történő átvétele között.
- (11) A hivatásos felhasználó más természetes vagy jogi személlyel kötött szerződéses megállapodás alapján is használhat növényvédő szereket. Ezekben az esetekben a hivatásos felhasználónak indokolatlan késedelem vagy korlátozás nélkül hozzáférést kell biztosítani a adott személy számára a vonatkozó nyilvántartásokhoz vagy azok másolatához.
- (12) Ez a rendelet nem érinti a nyilvántartásokban szereplő adatoknak az 1107/2009/EK rendelet hatályán kívül eső, az uniós vagy a nemzeti jog szerinti egyéb célokra történő felhasználását. A harmonizált elektronikus nyilvántartások rendelkezésre állása megkönnyítheti az információk más jogszerű célokra történő felhasználását, ezáltal elkerülve a párhuzamos erőfeszítéseket és csökkentve a hivatásos felhasználókra és a hatóságokra nehezedő terheket.
- (13) Annak érdekében, hogy a hivatásos felhasználók felkészülhessenek az e rendeletben meghatározott követelmények teljesítésére, a követelmények alkalmazása előtt észszerű határidőt kell biztosítani számukra.
- (14) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

⁽³⁾ A Bizottság (EU) 2022/1173 végrehajtási rendelete (2022. május 31.) az (EU) 2021/2116 európai parlamenti és tanácsi rendeletnek a közös agrárpolitika keretében működő integrált igazgatási és kontrollrendszer tekintetében történő alkalmazására vonatkozó szabályok megállapításáról (HL L 183., 2022.7.8., 23. o.)

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

⁽⁵⁾ Az Európai Parlament és a Tanács (EU) 2019/1024 irányelve (2019. június 20.) a nyílt hozzáférésű adatokról és a közzétett információk további felhasználásáról (HL L 172., 2019.6.26., 56. o.).

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A nyilvántartások tartalma

(1) A növényvédő szerek hivatásos felhasználóinak az 1107/2009/EK rendelet 67. cikkének (1) bekezdésében említett nyilvántartásokban (a továbbiakban: nyilvántartások) meg kell adniuk az e rendelet mellékletében meghatározott információkat.

(2) Amennyiben egy olyan terület vagy létesítmény elhelyezkedése, ahol növényvédő szert használtak, nem azonosítható az (EU) 2022/1173 végrehajtási rendelet 8. cikke (3) bekezdésének b) pontjában említett integrált igazgatási és ellenőrzési rendszer térinformatikai támogatás iránti kérelmének hatálya alá tartozó földterület révén, vagy amennyiben az (1) bekezdés értelmében ez valamely felhasználási típushoz nem szükséges, a tagállamok megfelelő alternatív azonosítási módszereket biztosítanak a hivatásos felhasználók számára. Az ilyen azonosítási módszereknek lehetővé kell tenniük azon terület, területegység vagy létesítmény helyének az azonosítását, ahol a növényvédő szert használtak, valamint adott esetben annak földrajzi helymeghatározását.

(3) A tagállamok a növényvédő szerek használatának nyilvántartásba vétele érdekében a hivatásos felhasználók számára elérhetővé teszik a növények közönséges nevét, az alkalmazás helyét vagy földhasználatot a vonatkozó EPPO-kódok szerint, valamint a növénykultúrák növekedési szakaszait a BBCH monográfia szerint.

(4) E cikk rendelkezései nem érintik a tagállamok azon lehetőségét, hogy megköveteljék a hivatásos felhasználóktól, hogy az 1107/2009/EK rendelet 67. cikke (1) bekezdésének hatályán kívül eső egyéb információkat is szerepeltessenek a nyilvántartásokban.

2. cikk

A nyilvántartások formátuma

A növényvédő szerek hivatásos felhasználói elektronikusan, az (EU) 2019/1024 irányelv 2. cikkének 13. pontjában meghatározott, géppel olvasható formátumban vezetik a nyilvántartásokat.

3. cikk

A nyilvántartásba vétel és az elektronikus formátumra történő átállítás időzítése

A hivatásos felhasználónak indokolatlan késedelem nélkül rögzítenie kell a növényvédő szer minden egyes felhasználását.

Amennyiben a nyilvántartásokat eredetileg nem az előírt elektronikus formátumban hozták létre, azokat a növényvédő szer használatának időpontjától számított 30 napon belül át kell vezetni elektronikus formátumba. A tagállamok a növényvédő szerek területükön történő felhasználására vonatkozóan rövidebb határidőket is előírhatnak az elektronikus formátumba történő átvezetésre.

A tagállamok a növényvédő szerek területükön történő, 2030. január 1-je előtti felhasználására vonatkozó nyilvántartásoknak az előírt elektronikus formátumba történő átvezetésére a második bekezdésben meghatározottnál hosszabb időszakokat is engedélyezhetnek, feltéve, hogy valamennyi nyilvántartás a növényvédő szer használatának évét követő év január 31. előtt rendelkezésre áll az előírt elektronikus formátumban.

4. cikk

Információszolgáltatás a hatáskörrel rendelkező hatóságok és más természetes vagy jogi személyek számára

Amennyiben a hatáskörrel rendelkező hatóság az 1107/2009/EK rendelet 67. cikkének (1) bekezdése alapján kéri a nyilvántartásokban szereplő információk rendelkezésre bocsátását, a hivatásos felhasználó indokolatlan késedelem nélkül rendelkezésre bocsátja az információkat.

Amennyiben a hatáskörrel rendelkező hatóság a 3. cikk második és harmadik bekezdésében meghatározott vonatkozó időszak lejárta előtt kifejezetten a 2. cikkben meghatározott előírt elektronikus formátumban kéri a növényvédő szerek felhasználására létrehozott nyilvántartásokban szereplő információkat, a hivatásos felhasználónak az előírt elektronikus formátumban az említett időszak lejárta előtt vagy – attól függően, hogy melyik következik be előbb – 10 munkanapon belül meg kell adnia az információkat.

Azok a hivatásos felhasználók, akik egy másik természetes vagy jogi személlyel kötött szerződéses megállapodás alapján járnak el, indokolatlan késedelem vagy korlátozás nélkül hozzáférést biztosítanak a nyilvántartáshoz vagy annak másolatához az adott szerződő fél számára.

5. cikk

Hatálybalépés és alkalmazás

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet 2026. január 1-jétől kell alkalmazni.

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

Kelt Brüsszelben, 2023. március 10-én.

a Bizottság részéről
az elnök

Ursula VON DER LEYEN

Az 1. cikkben előírt nyilvántartásokban feltüntetendő információk

A felhasználás jellege	A felhasznált növényvédőszer	A felhasználás időpontja	Az alkalmazás dózisa ⁽¹⁾	A kezelt terület vagy területegység helye vagy azonosítása ⁽²⁾	A kezelt terület vagy területegység mérete vagy mennyisége ⁽³⁾	Növény vagy az alkalmazás helye/földhasználat
Területek kezelése (például mezőgazdasági területek, rekreációs területek, vasúti pályák, nem termőterületek vagy a következő sorban említettektől eltérő üvegházak)	A termék neve és engedélyszáma	Dátum és adott esetben ⁽⁴⁾ kezdő időpont (óra)	A növényvédőszer kijuttatott mennyisége kilogrammban/literben hektáronként	Amennyiben rendelkezésre áll, az (EU) 2022/1173 végrehajtási rendelet 8. cikke ⁽³⁾ bekezdésének b) pontjában említett integrált igazgatási és ellenőrzési rendszer földrajzi térinformatikai támogatási kérelmének hatálya alá tartozó földterület. Amennyiben a terület nem azonosítható a fent említett földrajzi térinformatikai támogatási kérelem keretében, az 1. cikk ⁽²⁾ bekezdésében említett azonosítási módszer.	Kezelt hektárok száma	Növénynevek, alkalmazási helyzetek/földhasználat adott esetben az EPPO-kódok ⁽⁵⁾ szerint, valamint növekedési szakasz adott esetben a BBCH monográfiája ⁽⁶⁾ szerint ⁽⁷⁾
Zárt terek kezelése vagy zárt térben történő kezelés (például ködképző/permetező tároló létesítmények, üres gabonátároló helyiségek vagy az 1107/2009/EK rendelet 3. cikkének 27. pontjában meghatározott állandó növényházak esetében)	A termék neve és engedélyszáma	Dátum	A növényvédőszer kijuttatott mennyisége kilogrammban/literben, köbméterenként vagy négyzetméterenként	Tároló/növényházszám és az 1. cikk ⁽²⁾ bekezdésében említett azonosítási módszer.	A kezelt létesítmény térfogata köbméterben vagy területe ⁽⁸⁾ négyzetméterben	Növénynevek, alkalmazási helyek adott esetben az EPPO-kódok szerint, valamint növekedési szakasz adott esetben a BBCH monográfiája szerint
Vetőmagok vagy növényi szaporítóanyagok (például vetőburgonya) kezelése	A termék neve és engedélyszáma	Dátum	A növényvédőszer kijuttatásának kilogrammban/literben kifejezett mennyisége kilogrammonként, tonnánként vagy a vetőmag darabszámában ⁽⁹⁾	Az 1. cikk ⁽²⁾ bekezdésében cikkben említett azonosítási módszer.	Kezelt mennyiség kilogrammban, tonnában vagy a vetőmagok számában kifejezve	A növények neve adott esetben az EPPO-kódoknak és adott esetben a tételszámnak megfelelően

-
- (¹) A mennyiség rögzítésére szolgáló mértékegységek adott esetben kiigazíthatók.
- (²) Tüntesse fel, hogy adott esetben a terület vagy területegység mely részét kezelik.
- (³) A terület és a térfogat rögzítésére szolgáló mértékegységek adott esetben kiigazíthatók.
- (⁴) Pl. ha a növényvédő szer használata meghatározott napszakokra korlátozódik, vagy ha a használat időpontja az adott felhasználással összefüggésben releváns.
- (⁵) <https://gd.eppo.int/>
- (⁶) Meier, Uwe, ed. *Growth stages of mono- and dicotyledonous plants. (Az egy- és kétszikű növények növekedési szakaszai.) BBCH Monograph*. Quedlinburg 2018. Open Agrar Repositorium. doi: 10.5073/20180906-074619 ISBN: 978-3-95547-071-5.
- (⁷) Pl. ha a növényvédő szer használata meghatározott növekedési szakaszokra korlátozódik, vagy ha a növekedési szakasz az adott felhasználással összefüggésben releváns.
- (⁸) Többszintes létesítmények esetében a teljes kezelt területet szerepeltetni kell a nyilvántartásban.
- (⁹) A kezelt mennyiségek rögzítésére szolgáló mértékegységek adott esetben kiigazíthatók.
-

A BIZOTTSÁG (EU) 2023/565 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2023. március 10.)**

az etil-heptanoát, az etil-2-metilbutirát, az izopentil-acetát, a 3-metilbutil-3-metilbutirát, a 2-metil-propionsav, a 3-metilbutil-butirát, a 2-metilbutil-acetát, a hex-2-én-1-ol, a hex-2(transz)-enal, az allil-hexanoát, az allil-heptanoát, a linalool, a 2-metil-1-fenilpropán-2-ol, az alfa-ionon, a béta-damaszkon, a nootkaton, a béta-ionon, az alfa-iron, a béta-damaszcenon, az (E)-béta-damaszkon, a pentadekano-1,15-lakton, a 2-feniletán-1-ol, a fenetil-izovalerát, a 4-(p-hidroxifenil)bután-2-on, a 2-metoxinaftalin, a 2-izopropil-4-metiliazol és a valencén valamennyi állatfaj takarmány-adalékanyagaként történő engedélyezéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagokról szóló, 2003. szeptember 22-i 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 9. cikke ⁽²⁾ bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1831/2003/EK rendelet rendelkezik a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagok engedélyezéséről, az engedély megadásának feltételeiről és az engedélyezési eljárásokról. Az említett rendelet 10. cikkének ⁽²⁾ bekezdése előírja a 70/524/EGK tanácsi irányelv ⁽²⁾ alapján engedélyezett adalékanyagok újraértékelését.
- (2) Az etil-heptanoátot, az etil-2-metilbutirátot, az izopentil-acetátot, a 3-metilbutil-3-metilbutirátot, a 2-metil-propionsavat, a 3-metilbutil-butirátot, a 2-metilbutil-acetátot, a hex-2-én-1-olt, a hex-2(transz)-enalt, az allil-hexanoátot, az allil-heptanoátot, a linaloolt, a 2-metil-1-fenilpropán-2-olt, az alfa-ionont, a béta-damaszkont, a nootkatont, a béta-ionont, az alfa-iront, a béta-damaszcenont, az (E)-béta-damaszkont, a pentadekano-1,15-laktont, a 2-feniletán-1-olt, a fenetil-izovalerátot, a 4-(p-hidroxifenil)bután-2-ont, a 2-metoxinaftalint, a 2-izopropil-4-metiliazolt és a valencént a 70/524/EGK irányelvnek megfelelően határozatlan időre engedélyezték valamennyi állatfaj takarmány-adalékanyagaként. Az említett anyagokat ezt követően az 1831/2003/EK rendelet 10. cikke ⁽¹⁾ bekezdésének b) pontja alapján az „aromaanyagok” funkcionális csoportba tartozó meglévő termékként felvették a takarmány-adalékanyagok nyilvántartásába.
- (3) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összefüggésben értelmezett 10. cikke ⁽²⁾ bekezdésének megfelelően több kérelmet nyújtottak be a fent említett anyagoknak mint valamennyi állatfaj takarmány-adalékanyagának az engedélyezése iránt. A kérelmező az adalékanyagoknak az „érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába, valamint az „aromaanyagok” funkcionális csoportba való besorolását kérte. A kérelmekhez csatolták az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének ⁽³⁾ bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (4) A kérelmező az adalékanyagok ivóvízben való felhasználásának engedélyezését is kérelmezte. Az 1831/2003/EK rendelet azonban nem engedélyezi az „aromaanyagok” ivóvízben való felhasználását. Ezért a kérelmező valamennyi érintett anyag tekintetében visszavonta az ivóvízre vonatkozó kérelmét.

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o.

⁽²⁾ A Tanács 70/524/EGK irányelve (1970. november 23.) a takarmány-adalékanyagokról (HL L 270., 1970.12.14., 1. o.).

- (5) Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: Hatóság) 2012. március 7-i ⁽³⁾, 2012. április 25-i ⁽⁴⁾, 2012. október 17-i ⁽⁵⁾, ⁽⁶⁾, 2012. november 13-i ⁽⁷⁾, 2013. március 12-i ⁽⁸⁾, 2015. március 10-i ⁽⁹⁾, 2016. március 8-i ⁽¹⁰⁾, 2016. április 20-i ⁽¹¹⁾, 2016. július 12-i ⁽¹²⁾ 2019. február 28-i ⁽¹³⁾, 2020. november 18-i ⁽¹⁴⁾ és 2022. március 23-i ⁽¹⁵⁾ véleményeiben megállapította, hogy a szóban forgó anyagok a javasolt felhasználási feltételek mellett nincsenek káros hatással sem az állatok, sem a fogyasztók egészségére, sem pedig a környezetre. A Hatóság megállapította, hogy a 2-metil-1-fenilpropán-2-ol, a béta-damaszkon, az alfa-iron, az (E)-béta-damaszkon, a fenetil-izovalerát, a 4-(p-hidroxifenil)bután-2-on és a 2-izopropil-4-metiltiazol esetében a tengeri környezetre vonatkozó biztonságos felhasználási szint becsült mértéke 0,05 mg/kg takarmány.
- (6) A Hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy valamennyi anyagot bőr- és szemirritálónak, valamint potenciális bőr- és légzőszervi szenzibilizálónak kell tekinteni a fogékony személyeknél. A hex-2-én-1-olra, a hex-2 (transz)-enalra, az allil-hexanoátra és az allil-heptanoátra vonatkozó adatok hiányában a Hatóság nem tudta megállapítani, hogy a felhasználók biztonságosan tudják kezelni ezeket az anyagokat. A kérelmező azonban az előírtak szerint benyújtott egy biztonsági adatlapot, amelyen ezen anyagok tekintetében a felhasználókat érintő veszélyek azonosításra kerültek. A biztonsági adatlapon leírt veszélyek a következők voltak: a hex-2(transz)-enal esetében a bőrrel, illetve a szemmel való érintkezés, valamint a belélegzés útján történő expozícióval kapcsolatos veszélyek; a hex-2-én-1-ol és az allil-heptanoát esetében a bőrrel, illetve a szemmel való érintkezéssel kapcsolatos veszélyek; az allil-hexanoát pedig lenyelve ártalmas és bőrrel érintkezve mérgező.
- (7) A Hatóság végül megállapította, hogy valamennyi anyag elfogadott élelmiszer-ízesítő, és alapvetően ugyanezt a szerepet töltené be takarmányokban felhasználva is. Ezért a hatásosság más módon történő bizonyítása nem szükséges. A Hatóság ellenőrizte továbbá az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban található takarmány-adalékanyagokra vonatkozó analitikai módszerekről szóló jelentést.
- (8) Valamennyi anyag értékelése azt mutatja, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően a szóban forgó anyagok felhasználását engedélyezni kell. A Bizottság úgy véli, hogy megfelelő óvintézkedéseket kell hozni az emberi egészségre, különösen az adalékanyag felhasználóira gyakorolt káros hatások megelőzése érdekében.
- (9) A megfelelőbb ellenőrzés érdekében bizonyos feltételeket kell meghatározni. Mindenekelőtt, a takarmány-adalékanyagok címkéjén fel kell tüntetni az ajánlott legnagyobb mennyiséget. A szóban forgó mennyiség túllépésekor bizonyos információkat fel kell tüntetni az előkeverékek címkéjén.
- (10) Az, hogy az anyagok aromaanyagként történő felhasználása ivóvízben nem engedélyezett, nem zárja ki azt, hogy az anyagokat vízzel bejuttatott takarmánykeverékekben használják.
- (11) Mivel semmilyen biztonsági ok nem indokolja az érintett anyagok engedélyezési feltételeire vonatkozó módosítások azonnali alkalmazását, helyénvaló átmeneti időszakot biztosítani az érdekelt felek számára, hogy felkészülhessenek az engedélyezésből adódó új követelmények teljesítésére.
- (12) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

⁽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.

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Engedélyezés

A mellékletben meghatározott, az „érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába és az „aromaanyagok” funkcionális csoportba tartozó anyagok takarmány-adalékanyagként történő felhasználása a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

2. cikk

Átmeneti intézkedések

(1) A mellékletben meghatározott anyagok és az azokat tartalmazó előkeverékek, amelyeket 2023. október 2. előtt állítottak elő és címkéztek a 2023. április 2. előtt alkalmazandó szabályoknak megfelelően, a meglévő készletek kimerüléséig továbbra is forgalomba hozhatók és felhasználhatók.

(2) A mellékletben meghatározott anyagokat tartalmazó azon takarmánykeverékek és takarmány-alapanyagok, amelyeket 2024. április 2. előtt állítottak elő és címkéztek a 2023. április 2. előtt alkalmazandó szabályoknak megfelelően, a meglévő készletek kimerüléséig továbbra is forgalomba hozhatók és felhasználhatók, amennyiben azokat élelmiszer-termelő állatok takarmányozására szánják.

(3) A mellékletben meghatározott anyagokat tartalmazó azon takarmánykeverékek és takarmány-alapanyagok, amelyeket 2025. április 2. előtt állítottak elő és címkéztek a 2023. április 2. előtt alkalmazandó szabályoknak megfelelően, a meglévő készletek kimerüléséig továbbra is forgalomba hozhatók és felhasználhatók, amennyiben azokat nem élelmiszer-termelő állatok takarmányozására szánják.

3. cikk

Hatálybalépés

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

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

Kelt Brüsszelben, 2023. március 10-én.

a Bizottság részéről

az elnök

Ursula VON DER LEYEN

MELLÉKLET

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09093	Etil-heptanoát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Etil-heptanoát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Etil-heptanoát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 98 % Kémiai képlet: C₉H₁₈O₂ CAS-szám: 106-30-9 FLAVIS: 09.093</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben az etil-heptanoát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 32 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	----------------	--	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09409	Etil-2-metilbutirát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Etil-2-metilbutirát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Etil-2-metilbutirát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 95 % Kémiai képlet: C₇H₁₄O₂ CAS-szám: 7452-79-1 FLAVIS: 09.409</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben az etil-2-metilbutirát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	---------------------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09024	Izopentil-acetát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Izopentil-acetát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Izopentil-acetát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 95 % Kémiai képlet: C₇H₁₄O₂ CAS-szám: 123-92-2 FLAVIS: 09.024</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található izopentil-acetát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 125 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	------------------	--	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09463	3-metilbutil-3-metilbutirát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 3-metilbutil-3-metilbutirát <i>A hatóanyag jellemzése</i> 3-metilbutil-3-metilbutirát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 98 % Kémiai képlet: C₁₀H₂₀O₂ CAS-szám: 659-70-1 FLAVIS: 09.463</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben a 3-metilbutil-3-metilbutirát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	-----------------------------	--	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b08006	2-metil-propionsav	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 2-metil-propionsav <i>A hatóanyag jellemzése</i> 2-metil-propionsav Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 99 % Kémiai képlet: C₄H₈O₂ CAS-szám: 79-31-2 FLAVIS: 08.006</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben a 2-metil-propionsav meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	--------------------	--	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09055	3-metilbutil-butirát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 3-metilbutil-butirát <i>A hatóanyag jellemzése</i> 3-metilbutil-butirát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 98 % Kémiai képlet: C₉H₁₈O₂ CAS-szám: 106-27-4 FLAVIS: 09.055</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben a 3-metilbutil-butirát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	----------------------	--	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09286	2-metilbutil-acetát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 2-metilbutil-acetát <i>A hatóanyag jellemzése</i> 2-metilbutil-acetát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 99 % Kémiai képlet: C₇H₁₄O₂ CAS-szám: 624-41-9 FLAVIS: 09.286</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben a 2-metilbutil-acetát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	---------------------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b02020	Hex-2-én-1-ol	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Hex-2-én-1-ol <i>A hatóanyag jellemzése</i> Hex-2-én-1-ol Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 95 % Kémiai képlet: C₆H₁₂O CAS-szám: 2305-21-7 FLAVIS: 02.020</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő hex-2-én-1-ol meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	---------------	---	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b05073	Hex-2(transz)-enal	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Hex-2(transz)-enal <i>A hatóanyag jellemzése</i> Hex-2(transz)-enal Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 92 % Kémiai képlet: C₆H₁₀O CAS-szám: 6728-26-3 FLAVIS: 05.073</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő hex-2 (transz)-enal meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	--------------------	---	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09244	Allil-hexanoát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Allil-hexanoát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Allil-hexanoát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 98 % Kémiai képlet: C₉H₁₆O₂ CAS-szám: 123-68-2 FLAVIS: 09.244</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben az allil-hexanoát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	----------------	---	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09097	Allil-heptanoát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Allil-heptanoát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Allil-heptanoát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 97 % Kémiai képlet: C₁₀H₁₈O₂ CAS-szám: 142-19-8 FLAVIS: 09.097</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben az allil-heptanoát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a lenyelés, a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	-----------------	---	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b02013	Linalool	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Linalool <i>A hatóanyag jellemzése</i> Linalool Cajenne rózsafa, brazil rózsafa, mexikói Linaloe, Shiu és koriander magjaiból kémiai szintézissel vagy szakaszos desztillációval és ezt követő rektifikálással előállítva. Tisztaság: minimum 95 % Kémiai képlet: C₁₀H₁₈O CAS-szám: 78-70-6 FLAVIS: 02.013</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található linalool meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 30 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	----------	--	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b02035	2-metil-1-fenil-propán-2-ol	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 2-metil-1-fenil-propán-2-ol <i>A hatóanyag jellemzése</i> 2-metil-1-fenil-propán-2-ol Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 97 % Kémiai képlet: C₁₀H₁₄O CAS-szám: 100-86-7 FLAVIS: 02.035</p>	Minden állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 5 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
		<p><i>Analitikai módszer</i> (!) A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található 2-metil-1-fenil-propán-2-ol meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>						

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07007	Alfa-ionon	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Alfa-ionon <i>A hatóanyag jellemzése</i> Alfa-ionon Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 85% Kémiai képlet: C₁₃H₂₀O CAS-szám: 127-41-3 FLAVIS: 07.007</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található alfa-ionon meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciósi idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	------------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07083	Béta-damaszkon	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Béta-damaszkon <i>A hatóanyag jellemzése</i> Béta-damaszkon Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 90 % Kémiai képlet: C₁₃H₂₀O CAS-szám: 23726-92-3 FLAVIS: 07.083</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 5 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
		<p><i>Analitikai módszer (!)</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő béta-damaszkon meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>						

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07089	Nootkaton	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Nootkaton <i>A hatóanyag jellemzése</i> Nootkaton Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 93 % Kémiai képlet: C₁₅H₂₂O CAS-szám: 4674-50-4 FLAVIS: 07.089</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található nootkaton meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	-----------	--	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07008	Béta-ionon	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Béta-ionon <i>A hatóanyag jellemzése</i> Béta-ionon Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 95 % Kémiai képlet: C₁₃H₂₀O CAS-szám: 14901-07-6 FLAVIS: 07.008</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő béta-ionon meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – lazacalakúak, hízóborjak és kutyák: 5 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 1 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	------------	--	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07011	Alfa-iron	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Alfa-iron <i>A hatóanyag jellemzése</i> Alfa-iron Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 98 % Kémiai képlet: C₁₄H₂₂O CAS-szám: 79-69-6 FLAVIS: 07.011</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 5 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
		<p><i>Analitikai módszer (!)</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található alfa-iron meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>						

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07108	Béta-damaszcenon	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Béta-damaszcenon <i>A hatóanyag jellemzése</i> Béta-damaszcenon Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 98 % Kémiai képlet: C₁₃H₁₈O CAS-szám: 23696-85-7 FLAVIS: 07.108</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő béta-damaszcenon meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – hízómarhák, lazacalakúak és nem élelmiszer-termelő állatok: 1,5 mg, – egyéb fajok és kategóriák: 1 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	------------------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07224	(E)-béta-damaszkon	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> (E)-béta-damaszkon <i>A hatóanyag jellemzése</i> (E)-béta-damaszkon Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 90 % Kémiai képlet: C₁₃H₂₀O CAS-szám: 23726-91-2 FLAVIS: 07.224</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 5 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
		<p><i>Analitikai módszer</i> (1) A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő (E)-béta-damaszkon meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>						

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b10004	Pentadekano-1,15-lakton	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Pentadekano-1,15-lakton <i>A hatóanyag jellemzése</i> Pentadekano-1,15-lakton Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 98 % Kémiai képlet: C₁₅H₂₈O₂ CAS-szám: 106-02-5 FLAVIS: 10.004</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő pentadekano-1,15-lakton meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 10 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	-------------------------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b02019	2-feniletán-1-ol	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 2-feniletán-1-ol <i>A hatóanyag jellemzése</i> 2-feniletán-1-ol Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 98 % Kémiai képlet: C₈H₁₀O CAS-szám: 60-12-8 FLAVIS: 02.019</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben a 2-feniletán-1-ol meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	------------------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b09466	Fenetil-izovalerát	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Fenetil-izovalerát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Fenetil-izovalerát Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 97 % Kémiai képlet: C₁₃H₁₈O₂ CAS-szám: 140-26-1 FLAVIS: 09.466</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 30 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 30 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
		<p><i>Analitikai módszer</i> (!) A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található fenetil-izovalerát meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>						

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b07055	4-(p-hidroxifenil)bután-2-on	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 4-(p-hidroxifenil)bután-2-on <i>A hatóanyag jellemzése</i> 4-(p-hidroxifenil)bután-2-on Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum > 96 % Kémiai képlet: C₁₀H₁₂O₂ CAS-szám: 5471-51-2 FLAVIS: 07.055</p> <p><i>Analitikai módszer (!)</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben lévő 4-(p-hidroxifenil)bután-2-on meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 25 mg, – egyéb állatfajok és -kategóriák: 25 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
---------	------------------------------	--	---------------------	---	---	---	--	------------------

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b04074	2-metoxinaftalin	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 2-metoxinaftalin <i>A hatóanyag jellemzése</i> 2-metoxinaftalin Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 99 % Kémiai képlet: C₁₁H₁₀O CAS-szám: 93-04-9 FLAVIS: 04.074</p> <p><i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található 2-metoxinaftalin meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 1,2 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkció csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	------------------	--	---------------------	---	---	---	--	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b15026	2-izopropil-4-metiltiazol	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> 2-izopropil-4-metiltiazol <i>A hatóanyag jellemzése</i> 2-izopropil-4-metiltiazol Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 96 % Kémiai képlet: C₇H₁₁NS CAS-szám: 15679-13-7 FLAVIS: 15.026</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: – tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 0,05 mg, – szárazföldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok: 1,5 mg – egyéb állatfajok és -kategóriák: 1,5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 	2033. április 2.
		<p><i>Analitikai módszer</i> (!) A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található 2-izopropil-4-metiltiazol meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenciós idővel (GC-MS-RTL).</p>						

							<p>5. A vízi fajoknak szánt előkeverékek, takarmány-alapanyagok és takarmánykeverékek címkéjén adott esetben fel kell tüntetni a következőket:</p> <ul style="list-style-type: none"> – „Tengeriakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére” – „Szárzöldiakvakultúra-rendszerekben tenyésztett állatok részére”. <p>6. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni.</p>	
--	--	--	--	--	--	--	---	--

(¹) Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

Az adalékanyag azonosító száma	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
					mg adalékanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok. Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b01017	Valencén	<p><i>Az adalékanyag összetétele</i> Valencén <i>A hatóanyag jellemzése</i> Valencén Kémiai szintézissel előállítva Tisztaság: minimum 94 % Kémiai képlet: C₁₅H₂₄ CAS-szám: 4630-07-3 FLAVIS: 01.017</p> <p><i>Analitikai módszer</i> ⁽¹⁾ A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található valencén meghatározására: – gázkromatográfia-tömegspektrometria zárolt retenció idővel (GC-MS-RTL).</p>	Valamennyi állatfaj	–	–	–	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „1 kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmány ajánlott legnagyobb hatóanyag-tartalma: 5 mg.” 4. Az előkeverék címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkciós csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben az előkeverék címkéjén szereplő felhasználási mennyiség eredményeként a hatóanyag-tartalom meghaladná a 3. pontban megadott szintet. 5. A takarmányipari vállalkozóknak munkafolyamatokat és szervezeti intézkedéseket kell meghatározniuk az adalékanyag és az előkeverékek felhasználói számára a belégzés, a bőrrel való érintkezés és a szembe kerülés jelentette veszélyek kezelésére. Ha a kockázatokat e folyamatokkal vagy intézkedésekkel nem lehet kiküszöbölni vagy minimálisra csökkenteni, akkor az adalékanyagot és az előkeverékeket egyéni védőeszközökkel, többek között védőmaszkkal, bőrvédő eszközökkel és szemvédővel kell használni. 	2033. április 2.
---------	----------	---	---------------------	---	---	---	---	------------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en

A BIZOTTSÁG (EU) 2023/566 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE
(2023. március 10.)

az (EU) 2015/1998 végrehajtási rendeletnek a közös légiközlekedés-védelmi alapkövetelmények végrehajtásához szükséges bizonyos részletes intézkedések tekintetében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a polgári légi közlekedés védelmének közös szabályairól és a 2320/2002/EK rendelet hatályon kívül helyezéséről szóló, 2008. március 11-i 300/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 4. cikke ⁽³⁾ bekezdésére,

mivel:

- (1) Az (EU) 2015/1998 bizottsági végrehajtási rendelet ⁽²⁾ végrehajtásával kapcsolatos tapasztalatok azt mutatják, hogy kisebb módosításokra van szükség egyes közös légiközlekedés-védelmi alapkövetelmények végrehajtásának módját illetően.
- (2) A jogi egyértelműség javítása, a vonatkozó rendelkezések közös értelmezésének egységesebbé tétele és a közös légiközlekedés-védelmi alapkövetelmények legteljesebb körű végrehajtásának további biztosítása érdekében egyértelműsíteni, harmonizálni vagy egyszerűsíteni kell egyes részletes légiközlekedés-védelmi intézkedéseket. Ezenkívül a fenyegetettségi és kockázati helyzet alakulása, valamint a technológiával kapcsolatos legújabb fejlemények alapján bizonyos módosítások váltak szükségessé. Ezek a módosítások az automatizált tiltott tárgy felismerő (APID) szoftverre, a kézipoggyászokhoz használt robbanóanyag-felderítő eszközökre (EDS), a robbanóanyagnyom-felderítő eszközökre (ETD), a biztonsági szkennerekre és a robbanóanyagfőz-felderítő eszközökre (EVD) vonatkoznak.
- (3) Az (EU) 2015/1998 végrehajtási rendelet végrehajtása során szerzett tapasztalatok azt mutatják, hogy szükség van egyes közös alapkövetelmények végrehajtási szabályainak bizonyos módosításaira a képzést nyújtó oktatók tanúsításának területén, az elavult hivatkozások törlésére a 6-E. függelékében, valamint a bejelentési intézkedéseknek a berakodás előtti előzetes áruinformációk (PLACI) keretében történő végrehajtásának egyértelműsítésére az említett rendelet mellékletében. A melléklet vonatkozó rendelkezéseit ki kell igazítani a jogi egyértelműség javítása, a jogszabályok közös értelmezésének egységesebbé tétele és a közös légiközlekedés-védelmi alapkövetelmények legteljesebb körű végrehajtásának további biztosítása érdekében.
- (4) Az (EU) 2015/1998 végrehajtási rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (5) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a 300/2008/EK rendelet 19. cikkével létrehozott bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az (EU) 2015/1998 végrehajtási rendelet melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

⁽¹⁾ HL L 97., 2008.4.9., 72. o.

⁽²⁾ A Bizottság (EU) 2015/1998 végrehajtási rendelete (2015. november 5.) a közös légiközlekedés-védelmi alapkövetelmények végrehajtásához szükséges részletes intézkedések meghatározásáról (HL L 299., 2015.11.14., 1. o.).

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet 2023. április 1-jétől kell alkalmazni.

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

Kelt Brüsszelben, 2023. március 10-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Ursula VON DER LEYEN

MELLÉKLET

Az (EU) 2015/1998 végrehajtási rendelet melléklete a következőképpen módosul:

1. Az 1.3.1.4. és az 1.3.1.5. pont helyébe a következő szöveg lép:

„1.3.1.4. Az utasoktól különböző személyek személyes tárgyait az alábbi módszerek egyikével kell átvizsgálni:

- a) kézzel történő átvizsgálás;
- b) röntgensugaras berendezés;
- c) robbanóanyag-felderítő eszköz (EDS);
- d) automatizált tiltott tárgy felismerő (APID) szoftver és a c) pont szerinti eszköz együttes alkalmazása;
- e) robbanóanyag-kereső kutya;
- f) robbanóanyagnyom-felderítő eszközök (ETD).

Ha az átvizsgálást végző személy nem tudja megállapítani, hogy az adott tétel tartalmaz-e tiltott tárgyat, akkor a tételt vagy vissza kell utasítani, vagy újból át kell vizsgálni az átvizsgálást végző személyt megnyugtató módon.

1.3.1.5. Az utasoktól különböző személyek tárgyainak átvizsgálására a 4.1.2.4–4.1.2.7. és a 4.1.2.11–4.1.2.12. pont alkalmazandó.”

2. A 4.1.1.1. pont helyébe a következő szöveg lép:

„4.1.1.1. Az átvizsgálás előtt a felsőruházatot le kell venni és kézipoggyászként kell átvizsgálni, kivéve, ha a berendezés üzemeltetési útmutatója szerint a felsőruházat levétele nélkül is lehetséges a vizsgálat. Az átvizsgálást végző személy – szükség esetén – megkérheti az utast további ruhadarabok levételére.”

3. A 4.1.2.3. pont helyébe a következő szöveg lép:

„4.1.2.3. A kézipoggyászt legalább a következő módszerek egyikével át kell vizsgálni:

- a) kézzel történő átvizsgálás;
- b) röntgensugaras berendezés;
- c) robbanóanyag-felderítő eszköz (EDS);
- d) automatizált tiltott tárgy felismerő (APID) szoftver és a c) pont szerinti eszköz együttes alkalmazása;
- e) robbanóanyag-kereső kutya és az a) pont szerinti vizsgálat együttes alkalmazása;
- f) robbanóanyagnyom-felderítő eszköz (ETD).

Ha az átvizsgálást végző személy nem tudja megállapítani, hogy a kézipoggyász tartalmaz-e tiltott tárgyat, akkor a kézipoggyászt vagy vissza kell utasítani, vagy újból át kell vizsgálni az átvizsgálást végző személyt megnyugtató módon.”

4. A 4.1.2.5. és a 4.1.2.6. pont helyébe a következő szöveg lép:

„4.1.2.5. Röntgensugaras berendezés használata esetén az átvizsgálást végző személynek valamennyi képet meg kell tekintenie.

Robbanóanyag-felderítő eszköz használata esetén az átvizsgálást végző személynek valamennyi képet meg kell tekintenie vagy azokat egy automatizált tiltott tárgy felismerő (APID) szoftvernek elemeznie kell.

4.1.2.6. Az automatizált tiltott tárgy felismerő szoftver használata esetén az átvizsgálást végző személyt megnyugtató módon meg kell állapítani a 12.13.1.1. pont szerinti riasztások mindegyikének okát, és ezáltal észszerűen biztosítani kell, hogy a szigorított védelmi területre vagy a légi jármű fedélzetére tiltott tárgy ne kerülhessen.

Robbanóanyag-felderítő eszköz használata esetén a 12.4.1.3. pontban említett riasztások mindegyikének okát a poggyász újbóli átvizsgálásával, egy további átvizsgálási módszer alkalmazásával kell megállapítani.

Amennyiben a robbanóanyag-felderítő eszközt 2023. július 1-je előtt telepítették, és azt APID szoftver nélkül használják, az átvizsgálást végző személyt megnyugtató módon meg kell állapítani a 12.4.1.3. pont szerinti riasztások mindegyikének okát, és ezáltal észszerűen biztosítani kell, hogy a szigorított védelmi területre vagy a légi jármű fedélzetére tiltott tárgy ne kerülhessen. Amennyiben egy tárgy nem azonosítható egyértelműen, a riasztások okát a poggyász újbóli átvizsgálásával, egy további átvizsgálási módszer alkalmazásával kell megállapítani.”

5. A 4.1.2.12. pont helyébe a következő szöveg lép:
- „4.1.2.12. Amennyiben az APID szoftvert a C1, C1+, C2 vagy C2+ szabványnak megfelelő robbanóanyag-felderítő eszközzel együtt használják, az üzemeltető vagy más jogalany köteles biztosítani, hogy a nagyobb méretű elektronikus készülékek, valamint a folyadékok, aeroszolok és gélek átvizsgálása tekintetében az eljárások összhangban legyenek a szóban forgó szabványok üzemeltetési útmutatójával.”
6. A szöveg a következő 4.1.2.13. ponttal egészül ki:
- „4.1.2.13. A kézipoggyász átvizsgálására a C(2015) 8005 bizottsági végrehajtási határozatban megállapított kiegészítő rendelkezések is vonatkoznak.”
7. A 6.2.1.5. pont a következőképpen módosul:
- a) a g) pont helyébe a következő szöveg lép:
- „g) fémérzékelő eszköz (MDE);”
- b) a szöveg a következő ponttal egészül ki:
- h) „robbanógőz-felderítő eszköz (EVD).”
8. A 6.3.2.6. e) pont iv. alpontja helyébe a következő szöveg lép:
- „iv. az átvizsgáláshoz alkalmazott eszköz vagy módszer, az alábbiak szerint:
- kézzel történő átvizsgálás (PHS),
 - röntgensugaras berendezés (XRY),
 - robbanóanyag-felderítő eszköz (EDS),
 - robbanóanyag-kereső kutya (EDD),
 - robbanóanyagnyom-felderítő eszköz (ETD),
 - szemrevételezés (VCK),
 - fémérzékelő eszköz (CMD),
 - robbanóanyagnyom-felderítő eszköz (EVD),
 - bármilyen más, a 6.2.1.6. pontnak megfelelő módszer (AOM), ez esetben meg kell adni az alkalmazott módszert; vagy”.
9. A 6.8.7.2. pont a következő mondattal egészül ki:
- „Az ilyen szállítmányt a légi fuvarozó csak akkor rakodhatja be az Unióba történő szállítás céljából, ha a 6.8.7.3. és a 6.8.7.4. pontban előírt intézkedéseket kielégítő módon végrehajtották.”
10. A 6-E. függelék második bekezdése a következőképpen módosul:
- a) a bevezető szövegrész helyébe a következő szöveg lép:
- „Kijelentem, hogy a védelmi ellenőrzésen átesett légi áruknak/légipostai küldeményeknek a(z) [a meghatalmazott ügynök/árúk és postai küldemények védelmi ellenőrzéseit végző légi fuvarozó/ismert szállító neve] nevében történő összegyűjtése, szállítása, tárolása és átadása során a következő védelmi eljárásokat alkalmazzuk:”;
- b) a hetedik franciabekezdés a következőképpen módosul:
- (1) az a) pont helyébe a következő szöveg lép:
- „a) fuvarozói megállapodást kötött a fuvarozásért felelős meghatalmazott ügynökkel vagy ismert szállítóval [annak fentiek szerinti neve]; vagy”;
- (2) a c) pont helyébe a következő szöveg lép:
- „c) olyan fuvarozói megállapodást kötött az alulírott fuvarozóval, amelynek értelmében a harmadik fél a tevékenységeket nem adhatja további alvállalkozásba, és alkalmazza az ebben a nyilatkozatban szereplő védelmi eljárásokat. Az alulírott fuvarozó a meghatalmazott ügynök vagy ismert szállító nevében végzett fuvarozás egészéért teljeskörű felelősséget vállal; és”.
11. A 8.1.2.3. pont a következőképpen módosul:
- a) az f) pont helyébe a következő szöveg lép:
- „f) robbanóanyag-kereső kutya és az a) pont szerinti vizsgálat együttes alkalmazása;”

- b) a szöveg a következő g) ponttal egészül ki:
- „g) a 6-J. függelék vonatkozó rendelkezéseivel összhangban használt robbanógőz-felderítő eszköz és az a) pont szerinti vizsgálat együttes alkalmazása.”
12. A 9.1.2.3. pont a következőképpen módosul:
- a) az f) pont helyébe a következő szöveg lép:
- „f) robbanóanyag-kereső kutya és az a) pont szerinti vizsgálat együttes alkalmazása;”
- b) a szöveg a következő g) ponttal egészül ki:
- „g) a 6-J. függelék vonatkozó rendelkezéseivel összhangban használt robbanógőz-felderítő eszköz és az a) pont szerinti vizsgálat együttes alkalmazása.”
13. A 11.5.1. pontban a második mondat helyébe a következő szöveg lép:
- „Tanúsítani kell legalább a 11.2.3.1–11.2.3.5. pontban, a 11.2.4. (kivéve a 11.2.3.6–11.2.3.11. pontban említett személyeket felügyelők képzését) és a 11.2.5. pontban meghatározott képzések nyújtására jogosult oktatókat.”
14. A 12.0.2.1. pont helyébe a következő szöveg lép:
- „12.0.2.1. A 12.0.5. pont sérelme nélkül, a következő védelmi berendezéseket és szoftvert 2020. október 1-je után csak akkor lehet beépíteni, ha azokat »EU-bélyegző« vagy »EU-bélyegző folyamatban« státuszjelöléssel látták el a 12.0.2.5. pontban foglaltak szerint:
- a) fémérzékelő kapu (WTMD);
 - b) robbanóanyag-felderítő eszköz (EDS);
 - c) robbanóanyagnyom-felderítő eszköz (ETD);
 - d) folyékony robbanóanyagok felderítésére szolgáló berendezés (LEDS);
 - e) fémérzékelő eszköz (MDE);
 - f) biztonsági szkener;
 - g) lábbelivizsgáló berendezés;
 - h) robbanógőz-felderítő eszköz (EVD);
 - i) automatizált tiltott tárgy felismerő (APID) szoftver.”
15. A 12.4.1.1. pont helyébe a következő szöveg lép:
- „12.4.1.1. A robbanóanyag-felderítő eszköznek (EDS) képesnek kell lennie érzékelni és riasztással jelezni, ha egy poggyász vagy más szállítmány egy meghatározott mennyiségnél több robbanó- vagy vegyi anyagot tartalmaz.”
16. A 12.4.1.2. pont helyébe a következő szöveg lép:
- „12.4.1.2. Az érzékelését nem befolyásolhatja a robbanó- vagy vegyi anyag alakja, helye vagy iránya.”
17. A 12.4.1.3. pontban az első és a második franciabekezdés helyébe a következő szöveg lép:
- „– ha robbanó- vagy vegyi anyagot érzékel,
– ha olyan tárgyat érzékel, amely meggátolja a robbanó- vagy vegyi anyagok érzékelését, valamint”.
18. A 12.6.1. pont a következőképpen módosul:
- a) az első mondat helyébe az alábbi szöveg lép:
- „A robbanóanyagnyom-felderítő eszköznek képesnek kell lennie a szennyezett felületeken vagy a poggyász vagy szállítmány tartalmában nyomokban jelen lévő szemcsék begyűjtésére és elemzésére, valamint a robbanó- vagy vegyi anyagok jelenlétének riasztással való jelzésére.”;
- b) a b) pont utáni mondat helyébe a következő szöveg lép:
- „Szabványokat kell meghatározni a robbanóanyagnyom-felderítő eszköz szemcsékből végzett mintavétele tekintetében. Az e szabványokra vonatkozó részletes előírásokat a C(2015) 8005 bizottsági végrehajtási határozat állapítja meg.”

19. A 12.6.2. pont a helyébe a következő szöveg lép:

„12.6.2. A szemcsékből való mintavételt alkalmazó robbanóanyagnyom-felderítő eszköz robbanóanyagok felderítésére vonatkozó szabványa a 2014. szeptember 1-jén vagy azt követően üzembe helyezett eszközökre alkalmazandó.

A szemcsékből való mintavételt alkalmazó robbanóanyagnyom-felderítő eszköz vegyi anyagok felderítésére vonatkozó szabványa 2024. július 1-jétől alkalmazandó a 2014. szeptember 1-jén vagy azt követően üzembe helyezett eszközökre.”

20. A 12.13. és a 12.14. pont helyébe a következő szöveg lép:

„12.13. AUTOMATIZÁLT TILTOTT TÁRGY FELISMERŐ (APID) SZOFTVER

12.13.1. **Általános elvek**

12.13.1.1. Az automatizált tiltott tárgy felismerő (APID) szoftvernek képesnek kell lennie érzékelni és riasztással jelezni a poggyászban vagy más szállítmányokban található tiltott tárgyakat.

12.13.2. **Az APID szoftverre vonatkozó előírások**

12.13.2.1. Az APID szoftverre három műszaki szabvány vonatkozik. Az e szabványokra vonatkozó részletes előírásokat a C(2015) 8005 bizottsági végrehajtási határozat állapítja meg.

12.14. ROBBANÓGŐZ-FELDERÍTŐ ESZKÖZÖK (EVD)

12.14.1. **Általános elvek**

12.14.1.1. A robbanógőz-felderítő eszköznek (EVD) képesnek kell lennie a levegőből való mintavételre, valamint az összegyűjtött minták elemzésére gőzök, aeroszolok és/vagy robbanóanyagok és azokhoz kapcsolódó anyagok jelenlétére utaló, levegőben lévő részecskék tekintetében.

Ha a mintában nyomokban jelen vannak robbanóanyagok és azokhoz kapcsolódó anyagok, a robbanógőz-felderítő eszköznek ezt riasztással jeleznie kell.

12.14.1.2. A robbanógőz-felderítő eszközzel történő átvizsgálásra az alábbi követelményeket kell alkalmazni:

a) A robbanógőz-felderítő eszközt csak olyan környezetben és arra a célra szabad használni, amelyben/amelyre az eszköz használata jóváhagyott, azaz az alábbiak átvizsgálása esetén:

- utasok és az utasoktól különböző személyek (EVD-PX);
- kézipoggyász (EVD-CB);
- feladott poggyász (EVD-HB);
- légi áruk és postai küldemények, légifuvarozói postai küldemények és légifuvarozói anyagok, fedélzeti ellátmány és repülőtéri készletek (EVD-CS);

b) fogyóeszközök nem használhatók fel a gyártó ajánlásaiban megszabottakon túlmenően, vagy ha a fogyóeszköz teljesítménye a használat során láthatóan romlik.

12.14.2. **A robbanógőz-felderítő eszközökre vonatkozó előírások**

12.14.2.1. A feladott poggyász, a légi áruk és postai küldemények, a légifuvarozói postai küldemények és légifuvarozói anyagok, a fedélzeti ellátmány és a repülőtéri készletek átvizsgálására használt robbanógőz-felderítő eszközöknek meg kell felelniük legalább az 1. szabványnak.

12.14.2.2. Az utasok vagy az utasoktól különböző személyek, valamint a kézipoggyász átvizsgálására használt robbanógőz-felderítő eszközöknek meg kell felelniük legalább a 3. szabványnak.

12.14.2.3. Az e szabványokra vonatkozó részletes előírásokat a C(2015) 8005 bizottsági végrehajtási határozat állapítja meg.”

21. A 12-M. függelék helyébe a következő szöveg lép:

„12-M. FÜGGELÉK

Az automatizált tiltott tárgy felismerő szoftver teljesítménykövetelményeire vonatkozó részletes rendelkezéseket a C(2015) 8005 bizottsági végrehajtási határozat határozza meg.”

HATÁROZATOK

A TANÁCS (EU) 2023/567 HATÁROZATA

(2023. március 9.)

az Európai Unió által az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi egyezmény szerinti anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében a Kábítószer-bizottság 66. ülészakán képviselendő álláspontról

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre és különösen annak 83. cikke (1) bekezdésére, összefüggésben annak 218. cikke (9) bekezdésével,

tekintettel az Európai Bizottság javaslatára,

mivel:

- (1) Az Egyesült Nemzetek Szervezetének (ENSZ) az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi Egységes Kábítószer Egyezménye (a továbbiakban: a Kábítószer Egyezmény) 1975. augusztus 8-án hatályba lépett.
- (2) A Kábítószer Egyezmény 3. cikke értelmében a Kábítószer-bizottság dönthet anyagoknak az említett egyezmény jegyzékeibe történő felvételéről. A jegyzékekben csak az Egészségügyi Világszervezet (a továbbiakban: WHO) ajánlásainak megfelelően hajthat végre változtatásokat, de úgy is dönthet, hogy nem hajtja végre a WHO által ajánlott változtatásokat.
- (3) A pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi ENSZ-egyezmény (a továbbiakban: a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény) 1976. augusztus 16-án hatályba lépett.
- (4) A pszichotrop anyagokról szóló egyezmény 2. cikke értelmében a Kábítószer-bizottság – a WHO ajánlásai alapján – dönthet anyagoknak az említett egyezmény jegyzékeibe történő felvételéről vagy a törlésükről. A Kábítószer-bizottság széles mérlegelési jogkörrel rendelkezik a gazdasági, szociális, jogi, adminisztratív és egyéb tényezők figyelembevétele érdekében, de nem járhat el önkényesen.
- (5) A Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény jegyzékeinek változtatásai közvetlen hatást gyakorolnak a kábítószer-ellenőrzés területére vonatkozó uniós jog alkalmazásának hatályára. A 2004/757/IB tanácsi kerethatározat ⁽¹⁾ alkalmazandó az említett egyezmények jegyzékeiben felsorolt anyagokra. Ezért az említett egyezményekhez csatolt jegyzékek bármely változtatása közvetlenül beépül a közös uniós szabályokba.
- (6) A Kábítószer-bizottságnak a 2023. március 13–17. között Bécsben tartandó 66. ülészakán döntenie kell hét új anyagnak a Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény jegyzékeibe történő felvételéről.
- (7) Az Unió nem részes fele a Kábítószer Egyezménynek vagy a pszichotrop anyagokról szóló egyezménynek. Szavazati jogot nem biztosító megfigyelői státusszal rendelkezik a Kábítószer-bizottságban, amelyben 12 tagállam ⁽²⁾ 2023 márciusában szavazati joggal rendelkező tag. A Tanácsnak fel kell hatalmaznia az említett tagállamokat az Uniónak az említett egyezmények szerinti anyagjegyzékekbe való felvételre vonatkozó álláspontjának képviselésére, mivel az ilyen döntések az Unió hatáskörébe tartoznak.

⁽¹⁾ A Tanács 2004/757/IB kerethatározata (2004. október 25.) a tiltott kábítószer-kereskedelem területén a bűncselekmények tényállási elemeire és a büntetésekre vonatkozó minimumszabályok megállapításáról (HL L 335., 2004.11.11., 8. o.).

⁽²⁾ Ausztria, Belgium, Franciaország, Hollandia, Lengyelország, Litvánia, Magyarország, Németország, Olaszország, Spanyolország, Svédország és Szlovénia.

- (8) A WHO négy új anyagnak a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe való felvételét és három új anyagnak a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe való felvételét ajánlotta.
- (9) A Kábítószer és a Kábítószerfüggőség Európai Megfigyelőközpontja (a továbbiakban: Megfigyelőközpont) – az 1920/2006/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletben (*) foglaltak szerint – új pszichoaktív anyagként nyomon követi a WHO kábítószer-függőséggel foglalkozó szakértői bizottsága (a továbbiakban: a szakértői bizottság) által felülvizsgált és a WHO által jegyzékbe vételre ajánlott valamennyi anyagot.
- (10) A szakértői bizottság értékelése szerint az ADB-BUTINACA (IUPAC-név: N-[1-(aminokarbonil)-2,2-dimetilpropil]-1-butil-1H-indazol-3-karboxamid) egy indazolból származó szintetikus kannabinoid, amelynek aktív vegyülete az S-enantiomer (CAS-szám: 2682867-55-4). Az ADB-BUTINACA-nak nincs terápiás felhasználása, és nem kapott gyógyszerforgalmazási engedélyt. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnék vagy valószínűleg visszaélnék az ADB-BUTINACA-val, és hogy ez közegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy az ADB-BUTINACA-t vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (11) Az ADB-BUTINACA-t 26 tagállamban észlelték, és legalább öt tagállamban tartják ellenőrzés alatt. Az ADB-BUTINACA-t a Megfigyelőközpont intenzív nyomon követés alatt tartja. Az Európai Unió korai figyelmeztető és gyorsreagáló rendszere (a továbbiakban: EWRS) közegészségügyi figyelmeztető jelzést adott ki rá vonatkozóan. Az ADB-BUTINACA-t két további közegészségügyi figyelmeztető jelzés is említi. Az anyagot súlyos nemkívánatos eseményekkel, többek között két tagállam által jelentett 14 halálesettel hozták kapcsolatba.
- (12) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy az ADB-BUTINACA-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (13) A szakértői bizottság értékelése szerint a protonitazén (IUPAC-név: N,N-dietil-5-nitro-2-[(4-propoxifenil)metil]-1-H-benzimidazol-1-etánamin) egy benzimidazol-opioid. A protonitazént először a morfium alternatívájaként szintetizálták, de a protonitazénnek nincs jóváhagyott terápiás felhasználása. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnék vagy valószínűleg visszaélnék a protonitazénnel, és hogy ez közegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a protonitazént vegyék fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (14) A protonitazént két tagállamban észlelték, és legalább három tagállamban tartják ellenőrzés alatt. A protonitazént a Megfigyelőközpont intenzív nyomon követés alatt tartja. A Megfigyelőközpontnak nem jelentettek be a protonitazént érintő súlyos nemkívánatos eseményekre vonatkozó információt.
- (15) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy a protonitazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (16) A szakértői bizottság értékelése szerint az etazén (IUPAC-név: 2-[(4-etoxifenil)metil]-N,N-dietil-1H-benzimidazol-1-etánamin) egy benzimidazolból származó szintetikus opioid, amely a kémiai szerkezet szempontjából és farmakológiailag hasonlóságot mutat a(z) (Kábítószer Egyezmény szerinti) I. jegyzékbe felvett kábítószerekkel, így például a klonitazénnel, az etonitazénnel és az izotonitazénnel. Az etazént fájdalomcsillapító tulajdonságai miatt tanulmányozták, de az etazénnek nincs ismert gyógyászati felhasználása. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnék vagy valószínűleg visszaélnék az etazénnel, és hogy ez közegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy az etazént vegyék fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (17) Az etazént nyolc tagállamban észlelték, és legalább öt tagállamban tartják ellenőrzés alatt. Az etazént a Megfigyelőközpont intenzív nyomon követés alatt tartja. Az anyagot súlyos nemkívánatos eseményekkel, többek között két tagállam által jelentett négy halálesettel hozták kapcsolatba.

(*) Az Európai Parlament és a Tanács 1920/2006/EK rendelete (2006. december 12.) a Kábítószer és a Kábítószer-függőség Európai Megfigyelőközpontjáról (HL L 376., 2006.12.27., 1. o.).

- (18) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy az etazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (19) A szakértői bizottság értékelése szerint az etonitazepin (IUPAC-név: 2-[(4-etoXifenil)metil]-5-nitro-1-(2-pirrolidin-1-iletil)-1H-benzoimidazol) egy benzimidazolból származó szintetikus opioid, amely a kémiai szerkezet szempontjából és farmakológiailag hasonlóságot mutat a(z) (Kábítószer Egyezmény szerinti) I. jegyzékbe felvett kábítószerekkel, így például az etonitazénnel. Az etonitazepint fájdalomcsillapító tulajdonságai miatt tanulmányozták, de az etonitazepinnek nincs ismert gyógyászati felhasználása. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek az etonitazepinnel, és hogy ez közegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy az etonitazepint vegyék fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (20) Az etonitazepint hat tagállamban észlelték, és legalább két tagállamban tartják ellenőrzés alatt. Más új opioidokhoz hasonlóan az etonitazepint ellenőrzés alatt tartott opioidok helyettesítőjeként értékesíthetik, és az EWRS által kiadott közegészségügyi figyelmeztető jelzés hatálya alatt áll. Az etonitazepint a Megfigyelőközpont intenzív nyomon követés alatt tartja. Egy ország megerősíthetően az etonitazepinnek való kitétség miatt bekövetkezett halálesetet jelentett be.
- (21) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy az etonitazepint fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (22) A szakértői bizottság értékelése szerint a 2-metil-AP-237 (IUPAC-név: 1-[2-metil-4-[(2E)-3-fenilprop-2-én-1-il] piperazin-1-il]bután-1-on) egy szintetikus opioid, amelyet jellemzően 1-cinnamilpiperazinként sorolnak be. A 2-metil-AP-237-nek nincs ismert terápiás felhasználása, és gyógyszerforgalmazási engedélyt sem kapott. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek a 2-metil-AP-237-tel, és hogy ez közegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy a 2-metil-AP-237-t vegyék fel a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (23) A 2-metil-AP-237-t hat tagállamban észlelték, és legalább négy tagállamban tartják ellenőrzés alatt. Az anyagot súlyos nemkívánatos eseményekkel, többek között egy halálesettel hozták kapcsolatba.
- (24) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy a 2-metil-AP-237-t fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
- (25) A szakértői bizottság értékelése szerint az alfa-PiHP (α -PiHP, IUPAC-név: 4-metil-1-fenil-2-(pirrolidin-1-il)pentán-1-on) egy szintetikus katinon. Az alfa-PiHP-nek nincs ismert terápiás felhasználása, és gyógyszerforgalmazási engedélyt sem kapott. Elegendő bizonyíték áll rendelkezésre a tekintetben, hogy visszaélnek vagy valószínűleg visszaélnek az alfa-PiHP-vel, és hogy ez közegészségügyi és társadalmi problémának minősülhet, ami indokoltá teszi az anyag nemzetközi ellenőrzés alá vonását. A WHO ezért azt ajánlja, hogy az alfa-PiHP-t vegyék fel a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (26) Az alfa-PiHP-t 18 tagállamban észlelték, és legalább hét tagállamban tartják ellenőrzés alatt. Az alfa-PiHP-t megemlítik egy, az EWRS által kiadott közegészségügyi figyelmeztető jelzésben. Az alfa-PiHP-t súlyos nemkívánatos eseményekkel, többek között egy tagállam által jelentett négy halálesettel hozták kapcsolatba, valamint négy tagállam által jelentett, súlyos nemkívánatos eseményekhez kapcsolódó biológiai mintákban észlelték.
- (27) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy az alfa-PiHP-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (28) A szakértői bizottság értékelése szerint a 3-metilmetkatinon (3-MMC, IUPAC-név: 2-(metilamino)-1-(3-metilfenil)propán-1-on) szintetikus katinon és a nemzetközileg ellenőrzés alatt álló 4-metilmetkatinon (4-MMC, mepredon, a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzéke) pozíciós izomere. A 3-MMC-t 2016-ban kritikai felülvizsgálatnak vetették alá, de úgy döntöttek, hogy egy másik kritikai felülvizsgálatot kérnek, amelyet – több információ rendelkezésre állásától függően – egy későbbi ülésen vizsgálnak meg. Találtak néhány, a 3-MMC felhasználására kiterjedő szabadalmi bejelentést, de nem azonosítottak a 3-MMC terápiás felhasználására vonatkozóan aktuális klinikai vizsgálatokat. A 3-MMC-nek nincs elismert humán- vagy állatgyógyászati felhasználása sem az Unióban.

- (29) A 3-MMC kockázatait a Megfigyelőközpont tudományos bizottsága értékelt, és a 3-MMC-t az (EU) 2022/1326 felhatalmazáson alapuló bizottsági irányelv⁽⁴⁾ révén már belefoglalták a „kábitószernek” a 2004/757/IB kerethatározat szerinti fogalom meghatározásába. A 3-MMC-t a Megfigyelőközpont intenzív nyomon követés alatt tartja. A 3-MMC-t a kockázatértékelés időpontjában – 2021 novemberében – 23 tagállamban észlelték. Öt tagállam összesen 27, megerősíthetően a 3-MMC-nek való kitettség miatt bekövetkezett halálesetet jelentett be, és négy tagállam 14, megerősíthetően a 3-MMC-nek való kitettség miatt bekövetkezett, akut nem halálos mérgezést jelentett be.
- (30) Az Unió álláspontja ezért az kell legyen, hogy a 3-MMC-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
- (31) Helyénvaló meghatározni az Unió által a Kábítószer-bizottságban képviselendő álláspontot, mivel a hét anyagra vonatkozó jegyzékbe vételről szóló határozatok közvetlenül befolyásolni fogják az uniós jog, nevezetesen a 2004/757/IB kerethatározat tartalmát.
- (32) Az Unió álláspontját – együttesen eljárva – a Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező tagállamok képviselik.
- (33) Dániára nézve a 2004/757/IB kerethatározat kötelező, ezért részt vesz ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában.
- (34) Írországra nézve a 2004/757/IB kerethatározat kötelező, ezért részt vesz ennek a határozatnak az elfogadásában és alkalmazásában,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

Az Unió nevében a tagállamok által a Kábítószer-bizottság 66. ülészakán – amelyre 2023. március 13–17. között kerül sor, amikor az említett szervezet felkéri, hogy fogadjon el az 1972. évi jegyzőkönyvvel módosított, 1961. évi ENSZ Egységes Kábítószer Egyezmény és a pszichotrop anyagokról szóló, 1971. évi ENSZ-egyezmény jegyzékébe történő anyagfelvételtől szóló határozatokat – képviselendő álláspontot e határozat melléklete tartalmazza.

2. cikk

Az 1. cikkben említett álláspontot – az Unió érdekében együttesen eljárva – a Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező tagállamok képviselik.

3. cikk

Ennek a határozatnak a Szerződéseknek megfelelően a tagállamok a címzettjei.

Kelt Brüsszelben, 2023. március 9-én.

a Tanács részéről
az elnök
G. STRÖMMER

⁽⁴⁾ A Bizottság (EU) 2022/1326 felhatalmazáson alapuló irányelve (2022. március 18.) a 2004/757/IB tanácsi kerethatározat mellékletének a „kábitószer” fogalom meghatározását új pszichoaktív anyagokkal kiegészítő módosításáról (HL L 200., 2022.7.29., 148. o.).

MELLÉKLET

A Kábítószer-bizottságban tagsággal rendelkező, az Unió érdekében együttesen eljáró tagállamok által a Kábítószer-bizottság 2023. március 13–17. között sorra kerülő 66. ülészakán az anyagjegyzékekbe való felvétel tekintetében képviselendő álláspont a következő:

1. Az ADB-BUTINACA-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
 2. A protonitazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
 3. Az etazént fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
 4. Az etonitazepint fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
 5. A 2-metil-AP-237-et fel kell venni a Kábítószer Egyezmény I. jegyzékébe.
 6. Az alfa-PiHP-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
 7. A 3-MMC-t fel kell venni a pszichotrop anyagokról szóló egyezmény II. jegyzékébe.
-

A TANÁCS (EU) 2023/568 HATÁROZATA**(2023. március 9.)**

a Nemzetközi Polgári Repülési Szervezet (ICAO) Tanácsának 228. ülésén a nemzetközi polgári repülésről szóló egyezmény 10. függeléke (Légiforgalmi távközlés) I. kötetének (Rádió navigációs segédeszközök) 93. módosítása elfogadásával és a „Műszaki utasítás veszélyes áruk biztonságos légi szállításához” című kiadványnak a kisméretű lítiumakkumulátorral működő, bekapcsolt nyomkövető eszközök feladott poggyászában való szállításának megengedését célzó módosítása elfogadásával kapcsolatban az Unió által képviselendő álláspontról

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre és különösen annak 100. cikke (2) bekezdésére, összefüggésben 218. cikke (9) bekezdésével,

tekintettel az Európai Bizottság javaslatára,

mivel:

- (1) A nemzetközi polgári repülésről szóló egyezmény (a továbbiakban: a Chicagói Egyezmény), amely a nemzetközi légi közlekedést szabályozza, 1947. április 4-én hatályba lépett. Az egyezmény létrehozta a Nemzetközi Polgári Repülési Szervezetet (a továbbiakban: az ICAO).
- (2) Az Unió tagállamai a Chicagói Egyezmény szerződő államai és az ICAO tagjai, az Unió pedig megfigyelői státusszal rendelkezik bizonyos ICAO-szervekben. Az ICAO Tanácsban jelenleg hat tagállam képviselteti magát.
- (3) Az ICAO Tanács a Chicagói Egyezmény 54. cikke értelmében nemzetközi szabványokat és ajánlott gyakorlatokat (a továbbiakban: SARP-ok) fogadhat el, amelyek a Chicagói Egyezmény függelékeit képezik.
- (4) Az ICAO Tanács a 228. ülésén a Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötetének 93. módosítását készülni elfogadni.
- (5) A Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötete 93. módosításának fő célja a kétfrekvenciás, multikonstellációs (DFMC) globális navigációs műholdrendszer (GNSS) bevezetésének támogatása, a globális helymeghatározó rendszer (GPS), a globális navigációs műholdrendszer (GLONASS) és a műholdas pontosító rendszer (SBAS) további működési frekvenciáira vonatkozó kiegészítő rendelkezések beillesztése, valamint az új BeiDou navigációs műholdrendszerre (BDS) és a Galileo-rendszerre vonatkozó rendelkezések bevezetése révén. A módosítás további célja az ionoszférikus gradiens által a földi bázisú kiegészítő rendszerre (GBAS) gyakorolt hatás mérséklése.
- (6) Helyénvaló meghatározni az ICAO Tanácsban az Unió által képviselendő álláspontot, mivel a Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötetének 93. módosítása a nemzetközi jog alapján kötelező erejű lesz, és meghatározó módon befolyásolhatja az uniós jog, nevezetesen az (EU) 2017/373 bizottsági végrehajtási rendelet ⁽¹⁾ tartalmát.
- (7) Az ICAO Tanács 228. ülésén vagy az azt követő ülések bármelyikén a Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötetének a 2021/41. sz. körlevélben ismertetett 93. módosítása elfogadásával kapcsolatban az Unió által képviselendő álláspontnak az említett módosítás támogatásának és az annak való maradéktalan megfelelésnek kell lennie. Ezt az álláspontot az Unió azon tagállamainak kell az Unió érdekében együttesen eljárva képviselniük, amelyek az ICAO Tanács tagjai.

⁽¹⁾ A Bizottság (EU) 2017/373 végrehajtási rendelete (2017. március 1.) a légiforgalmi szolgáltatást/léginavigációs szolgáltatásokat és más légiforgalmi szolgáltatási hálózati funkciókat és azok felügyeletét ellátó szolgáltatókra vonatkozó közös követelmények meghatározásáról, valamint a 482/2008/EK rendelet, az 1034/2011/EU, az 1035/2011/EU és az (EU) 2016/1377 végrehajtási rendelet hatályon kívül helyezéséről, továbbá a 677/2011/EU rendelet módosításáról (HL L 62., 2017.3.8., 1. o.).

- (8) Elfogadását és hatálybalépését követően a Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötetének 93. módosítása az ICAO valamennyi tagállamára – köztük az Unió összes tagállamára – nézve kötelező erejű lesz, a Chicagói Egyezménnyel összhangban és az abban meghatározott korlátok között.
- (9) A Chicagói Egyezmény 38. cikke értelmében bármely olyan államnak, amely nem tartja lehetségesnek, hogy az ICAO által elfogadott valamely nemzetközi szabványt vagy eljárást minden tekintetben betartson, vagy saját szabályait vagy eljárásait valamely ilyen nemzetközi szabvánnyal vagy eljárással maradéktalanul összhangba hozzon, vagy amely szükségesnek tartja olyan szabályok vagy gyakorlatok elfogadását, amelyek valamely kérdésben eltérnek a nemzetközi szabványban meghatározott szabálytól vagy gyakorlattól, haladéktalanul tájékoztatnia kell az ICAO-t a saját gyakorlata és a nemzetközi szabványban meghatározott gyakorlat közötti eltérésekről.
- (10) A Chicagói Egyezmény 90. cikke értelmében az ICAO Tanács által elfogadott valamely függelék vagy függelék módosítás az ICAO szerződő államainak való megküldésétől számított három hónap – vagy az ICAO Tanács által esetlegesen előírt hosszabb időtartam – elteltével lép hatályba, kivéve, ha időközben az ICAO szerződő államainak többsége ellenvéleményt jelent be az ICAO Tanácsnál.
- (11) A Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötetének 93. módosítása ICAO Tanács általi elfogadását követően, amelyet az ICAO főtitkára az ICAO körlevélen alapuló eljárása keretében jelent be, az Unió által képviselendő álláspontnak annak kell lennie, hogy nem kerül sor ellenvélemény bejelentésére, és értesítést kell küldeni a megfelelésről, feltéve, hogy az említett módosítás lényegi változtatások nélkül kerül elfogadásra. Amennyiben az uniós jog az újonnan elfogadott SARP-ok alkalmazásának tervezett kezdőnapját követően eltérne az említett SARP-októl, az ICAO-t értesíteni kell az említett különös SARP-októl való bármely eltérésről. Az ilyen eltéréssel kapcsolatban az Unió által képviselendő álláspontnak a Bizottság által a Tanácshoz megvitatás és jóváhagyás céljából benyújtott írásbeli dokumentumon kell alapulnia. Ezt az állásponatot az Unió érdekében együttesen eljárva az Unió összes tagállamának képviselnie kell.
- (12) Az ICAO Tanács 228. ülése elfogadni készül a „Műszaki utasítás veszélyes áruk biztonságos légi szállításához” című kiadvány (9284. sz. ICAO-dokumentum) módosítását is, amelynek célja a kisméretű lítiumakkumulátorral működő, bekapcsolt nyomkövető eszközök feladott poggyászban való szállításának megengedése. Ez a kérdés a Chicagói Egyezmény 18. függelékének (Veszélyes áruk biztonságos légi szállítás) hatálya alá tartozik.
- (13) A módosítás lehetővé tenné az utasok és a személyzet számára, hogy a feladott poggyászukban kisméretű lítiumakkumulátorral működő, bekapcsolt nyomkövető eszközöket szállítsanak, amit a 9284. sz. ICAO-dokumentum megtilt, mégpedig annak előírása révén, hogy ki kell kapcsolni a feladott poggyászban lévő, lítiumelemet vagy -akkumulátort tartalmazó eszközöket.
- (14) Helyénvaló meghatározni az ICAO Tanácsban az Unió által képviselendő állásponatot, mivel a 9284. sz. ICAO-dokumentum javasolt módosításai közvetlen hatással lennének a veszélyes áruk szállítására vonatkozó, a 965/2012/EU bizottsági rendeletben ⁽²⁾ foglalt szabályokra – amelyek kifejezetten hivatkoznak az említett ICAO-dokumentumra –, és ezért meghatározó módon befolyásolhatják az uniós jog tartalmát.
- (15) Az ICAO Tanács 228. ülésén vagy az azt követő ülések bármelyikén a 9284. sz. ICAO-dokumentum módosításának elfogadásával kapcsolatban az Unió által képviselendő álláspontnak az említett módosítás támogatásának kell lennie. Ezt az állásponatot az Unió azon tagállamainak kell az Unió érdekében együttesen eljárva képviselniük, amelyek az ICAO Tanács tagjai,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

- (1) Az ICAO Tanács 228. ülésén vagy az azt követő ülések bármelyikén az Unió által képviselendő álláspont a Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötete 93. módosításának támogatása.

⁽²⁾ A Bizottság 965/2012/EU rendelete (2012. október 5.) a légi járművek üzemben tartásához kapcsolódó műszaki követelményeknek és igazgatási eljárásoknak a 216/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet értelmében történő meghatározásáról (HL L 296., 2012.10.25., 1. o.).

(2) Amennyiben az ICAO Tanács lényegi változtatások nélkül fogadja el a Chicagói Egyezmény 10. függeléke I. kötetének 93. módosítását, az Unió által képviselendő álláspont az, hogy az ICAO vonatkozó körlevelére válaszul nem kerül sor ellenvélemény bejelentésére, és értesítést kell küldeni az említett módosításnak való megfelelésről.

(3) Amennyiben az uniós jog az újonnan elfogadott SARP-ok alkalmazásának tervezett kezdőnapját követően eltérne az említett SARP-októl, az ICAO-t a Chicagói Egyezmény 38. cikkével összhangban értesíteni kell az említett különös SARP-októl való eltérésről. Ebben az esetben a Bizottság kellő időben és legalább két hónappal az eltérések bejelentésére az ICAO által meghatározott határidő előtt megvitatás és jóváhagyás céljából benyújt a Tanácsnak egy, az ICAO-nak bejelentendő részletes eltérésekre vonatkozó, az Unió által képviselendő álláspontot meghatározó előkészítő dokumentumot.

2. cikk

Az ICAO Tanács 228. ülésén vagy azt követő ülések bármelyikén az Unió által képviselendő álláspont a „Műszaki utasítás veszélyes áruk biztonságos légi szállításához” című kiadvány (9284. sz. ICAO-dokumentum) módosításának támogatása.

3. cikk

Az 1. cikk (1) bekezdésében és a 2. cikkben említett álláspontot az Unió azon tagállamai – az Unió érdekében együttesen eljárva – képviselik, amelyek az ICAO Tanács tagjai.

Az 1. cikk (2) és (3) bekezdésében említett álláspontot – az Unió érdekében együttesen eljárva – az Unió összes tagállama képviseli.

4. cikk

Ez a határozat az elfogadásának napján lép hatályba.

Kelt Brüsszelben, 2023. március 9-én.

a Tanács részéről
az elnök
G. STRÖMMER

A TANÁCS (EU) 2023/569 HATÁROZATA**(2023. március 9.)****a Nemzetközi Polgári Repülési Szervezet (ICAO) Tanácsában a Chicagói Egyezmény 16. függeléke I–III. kötetének a környezetvédelmi szabványokkal és ajánlott gyakorlatokkal kapcsolatos módosítására irányuló javaslatok tekintetében az Európai Unió által képviselendő álláspontról**

AZ EURÓPAI UNIÓ TANÁCSA,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre és különösen annak 100. cikke (2) bekezdésére, összefüggésben a 218. cikke (9) bekezdésével,

tekintettel az Európai Bizottság javaslatára,

mivel:

- (1) A nemzetközi polgári repülésről szóló egyezmény (a továbbiakban: Chicagói Egyezmény), amely a nemzetközi légi közlekedést szabályozza, 1947. április 4-én hatályba lépett. Az egyezmény létrehozta a Nemzetközi Polgári Repülési Szervezetet (ICAO).
- (2) Valamennyi tagállam a Chicagói Egyezmény szerződő állama és az ICAO tagja, az Unió pedig megfigyelői státusszal rendelkezik bizonyos ICAO testületekben.
- (3) A Chicagói Egyezmény 54. cikke értelmében az ICAO Tanács nemzetközi szabványokat és ajánlott gyakorlatokat (a továbbiakban: szabványok és ajánlott gyakorlatok) fogadhat el.
- (4) A környezetvédelmi szabványokat és ajánlott gyakorlatokat az ICAO Tanács a Chicagói Egyezmény 16. függelékeként, az I–IV. kötetben fogadta el.
- (5) Az ICAO Tanács a 2023. március 13-tól 31-ig tartandó 228. ülészakán várhatóan elfogadja a Chicagói Egyezmény 16. függeléke I–III. kötetének számos módosítását.
- (6) Helyénvaló meghatározni az Unió által az ICAO Tanácsban képviselendő álláspontot, mivel a javasolt módosítások joghatással bírnak, tekintettel arra, hogy a nemzetközi jog szerint kötelező erejűek, és meghatározó módon befolyásolhatják az uniós jog, nevezetesen az (EU) 2018/1139 európai parlamenti és tanácsi rendelet ⁽¹⁾ és a 748/2012/EU bizottsági rendelet ⁽²⁾ tartalmát.
- (7) Az Unió által képviselendő álláspont az kell, hogy legyen, hogy az Unió támogatja az I–III. kötet módosításait.
- (8) Az Unió által képviselendő álláspontot az Unió azon tagállamai képviselik az Unió érdekében együttesen eljárva, amelyek tagjai az ICAO Tanácsnak.
- (9) Azt követően, hogy az ICAO Tanács elfogadta a Chicagói Egyezmény 16. függeléke I–III. kötetének módosításait – amelyet az ICAO főtitkárának az ICAO körlevélen alapuló eljárása keretében kell bejelentenie –, az Unió által képviselendő álláspont az kell, hogy legyen, hogy az Unió nem jelent be ellenvéleményt, és értesítést küld az említett intézkedéseknek való megfelelésről. Amennyiben az uniós jog az újonnan elfogadott szabványok és ajánlott gyakorlatok alkalmazásának tervezett kezdőnapját követően eltérne az említett szabványoktól és ajánlott gyakorlatoktól, az ICAO-t értesíteni kell a szóban forgó szabványoktól és ajánlott gyakorlatoktól való bármely eltérésről,

⁽¹⁾ Az Európai Parlament és a Tanács (EU) 2018/1139 rendelete (2018. július 4.) a polgári légi közlekedés területén alkalmazandó közös szabályokról és az Európai Unió Repülésbiztonsági Ügynökségének létrehozásáról és a 2111/2005/EK, az 1008/2008/EK, a 996/2010/EU, a 376/2014/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet és a 2014/30/EU és a 2014/53/EU európai parlamenti és tanácsi irányelv módosításáról, valamint az 552/2004/EK és a 216/2008/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet és a 3922/91/EGK tanácsi rendelet hatályon kívül helyezéséről (HL L 212., 2018.8.22., 1. o.).

⁽²⁾ A Bizottság 748/2012/EU rendelete (2012. augusztus 3.) a légi járművek és kapcsolódó termékek, alkatrészek és berendezések légialkalmassági és környezetvédelmi tanúsítása, valamint a tervező és gyártó szervezetek tanúsítása végrehajtási szabályainak megállapításáról (HL L 224., 2012.8.21., 1. o.).

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

(1) Az ICAO Tanács 228. vagy azt követő bármely ülészakán a nemzetközi polgári repülésről szóló egyezmény (a továbbiakban: a Chicagói Egyezmény) 16. függeléke I–III. kötetének a környezetvédelmi szabványokkal és ajánlott gyakorlatokkal kapcsolatos módosítására irányuló javaslatok tekintetében az Unió által képviselendő álláspont a javasolt módosítások teljeskörű támogatása.

(2) Amennyiben az ICAO Tanács lényegi változtatás nélkül elfogadja a Chicagói Egyezmény 16. függelékének I–III. kötete tekintetében javasolt, az e cikk (1) bekezdésében említett módosításokat, az Unió által képviselendő álláspont az, hogy az Unió az ICAO vonatkozó körlevelére válaszul nem jelent be ellenvéleményt, és értesítést küld az elfogadott intézkedésnek való megfelelésről. Amennyiben az uniós jog eltérne az újonnan elfogadott nemzetközi szabványoktól és ajánlott gyakorlatoktól (a továbbiakban: szabványok és ajánlott gyakorlatok) az említett szabványok és ajánlott gyakorlatok alkalmazásának tervezett kezdőnapját követően, az ICAO-t értesíteni kell a szóban forgó szabványoktól és ajánlott gyakorlatoktól való bármely eltérésről. Ebben az esetben a Bizottság kellő időben és legalább két hónappal az eltérések bejelentésére az ICAO által meghatározott határidő előtt megvitatás és jóváhagyás céljából benyújtja a Tanácsnak a tagállamok által az Unió nevében az ICAO-nak bejelentendő részletes eltérésekre vonatkozó előkészítő dokumentumot.

2. cikk

Az 1. cikk (1) bekezdésében említett álláspontot az ICAO Tanácsban tagsággal rendelkező uniós tagállamok az Unió érdekében együttesen eljárva képviselik.

Az 1. cikk (2) bekezdésében említett álláspontot az Unió valamennyi tagállama az Unió érdekében együttesen eljárva képviseli.

3. cikk

Ez a határozat az elfogadásának napján lép hatályba.

Kelt Brüsszelben, 2023. március 9-én.

a Tanács részéről
az elnök
G. STRÖMMER

A BIZOTTSÁG (EU) 2023/570 VÉGREHAJTÁSI HATÁROZATA**(2023. március 10.)****a mezőgazdasági számlarendszerről szóló 138/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet alkalmazása alól egyes tagállamok számára engedélyezett eltéréseiről***(az értesítés a C(2023) 1562. számú dokumentummal történt)***(Csak a lengyel, az olasz, a spanyol és a szlovén nyelvű szöveg hiteles)**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel a közösségi mezőgazdasági számlarendszerről szóló, 2003. december 5-i 138/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 4b. cikke (1) bekezdésére,

mivel:

- (1) A 138/2004/EK rendelet 4b. cikkének (2) bekezdésével összhangban a Spanyol Királyság, az Olasz Köztársaság, a Lengyel Köztársaság és a Szlovén Köztársaság a 2022. augusztus 21-i határidőig eltérés engedélyezése iránti kérelmet nyújtott be.
- (2) Az említett tagállamok által a Bizottságnak átadott információk tanúsága szerint a Spanyol Királyság, az Olasz Köztársaság, a Lengyel Köztársaság és a Szlovén Köztársaság kérelmét az indokolja, hogy a 138/2004/EK rendelet II. melléklete szerinti, a regionális mezőgazdasági számlarendszerhez kapcsolódó adatszolgáltatási program végrehajtásával összefüggésben nemzeti statisztikai rendszerüket jelentős mértékben át kell alakítaniuk.
- (3) Ennek megfelelően a kért eltéréseket engedélyezni kell a Spanyol Királyság, az Olasz Köztársaság, a Lengyel Köztársaság és a Szlovén Köztársaság számára.
- (4) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak Az Európai Statisztikai Rendszer Bizottsága ⁽²⁾ véleményével,

ELFOGADTA EZT A HATÁROZATOT:

1. cikk

A Bizottság a mellékletben meghatározottak szerint eltérést engedélyez a 138/2004/EK rendelettől a mellékletben felsorolt tagállamok számára.

2. cikk

Ennek a határozatnak a Spanyol Királyság, az Olasz Köztársaság, a Lengyel Köztársaság és a Szlovén Köztársaság a címzettje.

⁽¹⁾ HL L 33., 2004.2.5., 1. o.

⁽²⁾ Az Európai Parlament és a Tanács 223/2009/EK rendelete (2009. március 11.) az európai statisztikákról és a titoktartási kötelezettség hatálya alá tartozó statisztikai adatoknak az Európai Közösségek Statisztikai Hivatala részére történő továbbításáról szóló 1101/2008/EK, Euratom európai parlamenti és tanácsi rendelet, a közösségi statisztikákról szóló 322/97/EK tanácsi rendelet és az Európai Közösségek statisztikai programbizottságának létrehozásáról szóló 89/382/EGK, Euratom tanácsi határozat hatályon kívül helyezéséről (HL L 87., 2009.3.31., 164. o.).

Kelt Brüsszelben, 2023. március 10-én.

a Bizottság részéről
az elnök
Ursula VON DER LEYEN

MELLÉKLET

Érintett rendelkezés	Tagállam	Az eltérés engedélyezett időtartama	Az eltéréssel érintett referenciaévek	Az eltérés tárgya
A 138/2004/EK rendelet II. melléklete	Spanyol Királyság	2 év (2023. szept. 30. – 2025. szept. 29.)	2021, 2022	7 változó továbbítása: <ul style="list-style-type: none"> – 32.1. Bruttó állóeszköz-felhalmozás – ültetvények – 32.2. Bruttó állóeszköz-felhalmozás – állatállomány – 33.1. Bruttó állóeszköz-felhalmozás – anyagok – 33.3. Egyéb bruttó állóeszköz-felhalmozás – 36. Készletváltozás – 37.1. Beruházási támogatások – 37.2. Egyéb tőkefinanszírozások
A 138/2004/EK rendelet II. melléklete	Olasz Köztársaság	2 év (2023. szept. 30. – 2025. szept. 29.)	2021, 2022	A 21. számútól (Állóeszköz-felhasználás) a 37. számúig (Tőkefinanszírozások) terjedő változók továbbítása a 138/2004/EK rendelet II. mellékletének terminológiája szerint
A 138/2004/EK rendelet II. melléklete	Lengyel Köztársaság	2 év (2023. szept. 30. – 2025. szept. 29.)	2021, 2022	A 138/2004/EK rendelet II. mellékletében a regionális mezőgazdasági számlarendszerrel összefüggésben felsorolt összes változó továbbítása
A 138/2004/EK rendelet II. melléklete	Szlovén Köztársaság	2 év (2023. szept. 30. – 2025. szept. 29.)	2021, 2022	A 138/2004/EK rendelet II. mellékletében a regionális mezőgazdasági számlarendszerrel összefüggésben felsorolt összes változó továbbítása

ISSN 1977-0731 (elektronikus kiadás)
ISSN 1725-5090 (nyomtatott kiadás)



Az Európai Unió
Kiadóhivatala
L-2985 Luxembourg
LUXEMBURG

HU