

II

(Niet-wetgevingshandelingen)

VERORDENINGEN

VERORDENING (EU) Nr. 610/2012 VAN DE COMMISSIE

van 9 juli 2012

tot wijziging van Verordening (EG) nr. 124/2009 van 10 februari 2009 tot vaststelling van maximumgehalten voor coccidiostatica en histomonostatica in levensmiddelen als gevolg van niet te voorkomen versleping van die stoffen naar niet-doeldivoeders

(Voor de EER relevante tekst)

DE EUROPESE COMMISSIE,

het Europees Parlement en de Raad van 22 september 2003 betreffende toevoegingsmiddelen voor diervoeding⁽⁴⁾.

Gezien het Verdrag betreffende de werking van de Europese Unie,

Gezien Verordening (EEG) nr. 315/93 van de Raad van 8 februari 1993 tot vaststelling van communautaire procedures inzake verontreinigingen in levensmiddelen⁽¹⁾, en met name artikel 2, lid 3,

Overwegende hetgeen volgt:

- (1) Bij Verordening (EG) nr. 124/2009 van de Commissie van 10 februari 2009 tot vaststelling van maximumgehalten voor coccidiostatica en histomonostatica in levensmiddelen als gevolg van niet te voorkomen versleping van die stoffen naar niet-doeldivoeders⁽²⁾ zijn maximumgehalten vastgesteld voor bepaalde coccidiostatica en histomonostatica in levensmiddelen om de goede werking van de interne markt te waarborgen en de volksgezondheid te beschermen.
- (2) De maximumgehalten moeten steeds worden aangepast om rekening te houden met de ontwikkeling van de wetenschappelijke en technische kennis alsmede met de wijzigingen in de maximumwaarden voor residuen die voor het betrokken levensmiddel zijn vastgesteld in het kader van Verordening (EG) nr. 470/2009 van het Europees Parlement en de Raad van 6 mei 2009 tot vaststelling van communautaire procedures voor het vaststellen van grenswaarden voor residuen van farmacologisch werkzame stoffen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong⁽³⁾ of van Verordening (EG) nr. 1831/2003 van

- (3) Bij Uitvoeringsverordening (EU) nr. 86/2012 van de Commissie van 1 februari 2012 tot wijziging van de bijlage bij Verordening (EU) nr. 37/2010 betreffende farmacologisch werkzame stoffen en de indeling daarvan op basis van maximumwaarden voor residuen in levensmiddelen van dierlijke oorsprong, wat de stof lasalocide betreft⁽⁵⁾, zijn in het kader van Verordening (EG) nr. 470/2009 maximumwaarden voor residuen vastgesteld voor lasalocide-natrium in levensmiddelen van dierlijke oorsprong van runderen. Daarom moeten de bepalingen met betrekking tot lasalocide-natrium worden gewijzigd.
- (4) Er is thans nieuwe technische informatie voorhanden, te weten specifieke studies over het versleppingspercentage van maduramicine van diervoeders naar eieren van legkippen. Deze studies tonen aan dat diervoeders voor legkippen die als gevolg van kruisverontreiniging maduramicine bevatten, maar in geringere hoeveelheden dan het maximumgehalte, tot maduramicinegehalten in eieren leiden die boven het thans toegestane maximumgehalte liggen. Conform de conclusies van het advies van de EFSA over de kruisverontreiniging van niet-doeldivoeders met maduramicine⁽⁶⁾ en het wetenschappelijk advies over de veiligheid en werkzaamheid van maduramicine-ammonium voor mestkippen⁽⁷⁾ hebben deze hogere

⁽¹⁾ PB L 37 van 13.2.1993, blz. 1.

⁽²⁾ PB L 40 van 11.2.2009, blz. 7.

⁽³⁾ PB L 152 van 16.6.2009, blz. 11.

⁽⁴⁾ PB L 268 van 18.10.2003, blz. 29.

⁽⁵⁾ PB L 30 van 2.2.2012, blz. 6.

⁽⁶⁾ Opinion of the Scientific Panel on Contaminants in the Food Chain on a request from the European Commission on cross-contamination of non-target feedingstuffs by maduramicin authorised for use as a feed additive, *The EFSA Journal* (2008) 594, 1-30. Online te vinden op: <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/594.pdf>

⁽⁷⁾ EFSA Panel on Additives and Products or Substances used in Animal Feed (FEEDAP); Scientific Opinion on safety and efficacy of Cygro® 10G (maduramicin ammonium α) for chickens for fattening. *EFSA Journal* 2011; 9(1):1952. [2 blz.] doi:10.2903/j.efsa.2011.1952. Online te vinden op: www.efsa.europa.eu/efsajournal

gehalten geen merkbaar gezondheidsrisico voor de consument tot gevolg. Daarom moeten de bepalingen met betrekking tot maduramicine dienovereenkomstig worden gewijzigd.

- (5) De voorwaarden voor de verlening van een vergunning voor nicarbazine en diclazuril als toevoegingsmiddelen voor diervoeding zijn gewijzigd bij Verordening (EU) nr. 875/2010 van de Commissie van 5 oktober 2010 tot verlening van een vergunning voor tien jaar voor een toevoegingsmiddel voor diervoeding ⁽¹⁾ respectievelijk Verordening (EU) nr. 169/2011 van de Commissie van 23 februari 2011 tot verlening van een vergunning voor diclazuril als toevoegingsmiddel voor diervoeding voor parelhoenders ⁽²⁾. Op grond daarvan moeten in de bijlage bij Verordening (EG) nr. 124/2009 aanzienlijke wijzigingen in de maximumgehalten voor nicarbazine en geringe wijzigingen in die voor diclazuril worden aangebracht. Conform de conclusies van het advies van de EFSA over de kruisverontreiniging van niet-doeldiervoerders met nicarbazine ⁽³⁾ en het wetenschappelijk advies over de veiligheid en werkzaamheid van nicarbazine voor mestkippen ⁽⁴⁾ hebben de voorgestelde maximumgehalten voor nicarbazine in levensmiddelen als gevolg van niet te voorkomen versleping naar niet-doeldiervoerders geen

merkbaar gezondheidsrisico voor de consument tot gevolg. Daarom moeten de bepalingen met betrekking tot diclazuril en nicarbazine worden gewijzigd.

- (6) Bijgevolg moet Verordening (EG) nr. 124/2009 dienovereenkomstig worden gewijzigd.
- (7) De in deze verordening vervatte maatregelen zijn in overeenstemming met het advies van het Permanent Comité voor de voedselketen en de diergezondheid,

HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:

Artikel 1

De bijlage bij Verordening (EG) nr. 124/2009 wordt gewijzigd overeenkomstig de bijlage bij deze verordening.

Artikel 2

Deze verordening treedt in werking op de twintigste dag na die van de bekendmaking ervan in het *Publicatieblad van de Europese Unie*.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 9 juli 2012.

Voor de Commissie
De voorzitter
José Manuel BARROSO

⁽¹⁾ PB L 263 van 6.10.2010, blz. 4.

⁽²⁾ PB L 49 van 24.2.2001, blz. 6.

⁽³⁾ Opinion of the Scientific Panel on Contaminants in the Food Chain on a request from the European Commission on cross-contamination of non-target feedingstuffs by nicarbazin authorised for use as a feed additive, *The EFSA Journal* (2008) 690, 1-34. Online te vinden op: <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/690.pdf>

⁽⁴⁾ EFSA Panel on Additives and Products or Substances used in Animal Feed (FEEDAP); Scientific Opinion on the safety and efficacy of Koffogran (nicarbazin) as a feed additive for chickens for fattening, *EFSA Journal* 2010; 8(3):1551. [40 blz.]. doi:10.2903/j.efsa.2010.1551. Online te vinden op: www.efsa.europa.eu

BIJLAGE

De bijlage bij Verordening (EG) nr. 124/2009 wordt als volgt gewijzigd:

1) Vermelding nr. 1 betreffende lasalocide-natrium wordt vervangen door:

„1. Lasalocide-natrium	Levensmiddelen van dierlijke oorsprong, van andere dieren dan pluimvee en runderen:	
	— melk;	1
	— lever;	50
	— nieren;	20
	— andere levensmiddelen.	5”

2) Vermelding nr. 6 betreffende maduramicine wordt vervangen door:

„6. Maduramicine	Levensmiddelen van dierlijke oorsprong, van andere dieren dan mestkippen en kalkoenen:	
	— eieren;	12
	— andere levensmiddelen.	2”

3) Vermelding nr. 10 betreffende nicarbazine wordt vervangen door:

„10. Nicarbazine (residu: 4,4'-dinitrocarbanilide (DNC))	Levensmiddelen van dierlijke oorsprong, van andere dieren dan mestkippen:	
	— eieren;	300
	— melk;	5
	— lever;	300
	— nieren;	100
	— andere levensmiddelen.	50”

4) Vermelding nr. 11 betreffende diclazuril wordt vervangen door:

„11. Diclazuril	Levensmiddelen van dierlijke oorsprong, van andere dieren dan mestkippen, mestkalkoenen, parelhoenders mestkonijnen, fokkonijnen, herkauwers en varkens:	
	— eieren;	2
	— lever en nieren;	40
	— andere levensmiddelen.	5”