

II

(Nelegislatívne akty)

NARIADENIA

NARIADENIE KOMISIE (EÚ) č. 610/2012

z 9. júla 2012,

ktorým sa mení a dopĺňa nariadenie Komisie (ES) č. 124/2009 z 10. februára 2009, ktorým sa stanovujú najvyššie obsahy prítomnosti kokcidiostatík a histomonostatík v potravinách spôsobenej nevyhnutným prenosom týchto látok do necieľového krmiva

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

a Rady (ES) č. 1831/2003 z 22. septembra 2003 o doplnkových látkach určených na používanie vo výžive zvierat ⁽⁴⁾.

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

so zreteľom na nariadenie Rady (EHS) č. 315/93 z 8. februára 1993, ktorým sa stanovujú postupy Spoločenstva u kontaminujúcich látok v potravinách ⁽¹⁾, a najmä na jeho článok 2 ods. 3,

keďže:

(1) Nariadením Komisie (ES) č. 124/2009 z 10. februára 2009, ktorým sa stanovujú najvyššie obsahy prítomnosti kokcidiostatík a histomonostatík v potravinách spôsobenej nevyhnutným prenosom týchto látok do necieľového krmiva ⁽²⁾, sa stanovili najvyššie obsahy prítomnosti určitých kokcidiostatík a histomonostatík v potravinách s cieľom zabezpečiť správne fungovanie vnútorného trhu a ochranu verejného zdravia.

(2) Najvyššie obsahy prítomnosti by sa mali neustále prispôbovať s cieľom zohľadniť vývoj vedeckých a technických poznatkov a zmeny maximálnych limitov rezíduí stanovených pre špecifické príslušné potraviny v rámci nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 470/2009 zo 6. mája 2009 o stanovení postupov Spoločenstva na určenie limitov rezíduí farmakologicky účinných látok v potravinách živočíšneho pôvodu ⁽³⁾ alebo v rámci nariadenia Európskeho parlamentu

(3) Maximálne limity rezíduí sa v prípade lasalocidu sodného v potravinách živočíšneho pôvodu z hovädzieho dobytku stanovili v rámci nariadenia (ES) č. 470/2009 vykonávacím nariadením Komisie (EÚ) č. 86/2012 z 1. februára 2012, ktorým sa mení a dopĺňa príloha k nariadeniu (EÚ) č. 37/2010 o farmakologicky účinných látkach a ich klasifikácii, pokiaľ ide o maximálne limity rezíduí v potravinách živočíšneho pôvodu týkajúce sa látky lasalocid ⁽⁵⁾. Preto je potrebné zmeniť a doplniť ustanovenia týkajúce sa lasalocidu sodného.

(4) K dispozícii sú nové technické informácie, konkrétne špecifické štúdie o pomere prenosu maduramicínu z krmiva do vajec nosníc. Tieto štúdie preukazujú, že krmivo pre nosnice s obsahom maduramicínu z dôvodu krížovej kontaminácie, ale s nižším ako maximálnym obsahom prítomnosti, má za následok obsahy prítomnosti maduramicínu vo vajciach, ktoré sú vyššie ako je v súčasnosti povolený maximálny obsah. V súlade so závermi stanoviska EFSA o krížovej kontaminácii necieľových krmív maduramicínom ⁽⁶⁾ a vedeckým stanoviskom o bezpečnosti a účinnosti maduramicínu amónneho pre kurčatá vo výkrme ⁽⁷⁾ tieto vyššie obsahy

⁽¹⁾ Ú. v. ES L 37, 13.2.1993, s. 1.

⁽²⁾ Ú. v. EÚ L 40, 11.2.2009, s. 7.

⁽³⁾ Ú. v. EÚ L 152, 16.6.2009, s. 11.

⁽⁴⁾ Ú. v. EÚ L 268, 18.10.2003, s. 29.

⁽⁵⁾ Ú. v. EÚ L 30, 2.2.2012, s. 6.

⁽⁶⁾ Stanovisko Vedeckej skupiny pre kontaminanty v potravinovom reťazci vydané na žiadosť Európskeho výboru pre krížovú kontamináciu necieľových krmív maduramicínom povoleným na používanie ako krmna doplnková látka. Vestník EFSA (EFSA Journal) (2008) 594, 1-30. K dispozícii online: <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/594.pdf>

⁽⁷⁾ Pracovná skupina EFSA pre prídavné látky a výrobky alebo látky používané v krmivách pre zvieratá (Panel on Additives and Products or Substances used in Animal Feed – FEEDAP); Vedecké stanovisko o bezpečnosti a účinnosti Cygro® 10G (maduramicín amónny a) pre kurčatá vo výkrme. Vestník EFSA (EFSA Journal) 2011;9(1):1952. [2 s.]. doi:10.2903/j.efsa.2011.1952. K dispozícii online: www.efsa.europa.eu/efsajournal

prítomnosti nemajú za následok značné riziko pre zdravie spotrebiteľov. Preto je vhodné ustanovenie týkajúce sa maduramicínu príslušným spôsobom zmeniť a doplniť.

- (5) Podmienky povolenia nikarbazínu a diklazurilu ako kýmnych doplnkových látok sa upravili nariadením Komisie (EÚ) č. 875/2010 z 5. októbra 2010 o povolení kýmnej doplnkovej látky na 10 rokov⁽¹⁾ a nariadením Komisie (EÚ) č. 169/2011 z 23. februára 2011 o povolení diklazurilu ako kýmnej doplnkovej látky pre perličky⁽²⁾, v uvedenom poradí. Tento vývoj si vyžaduje značné zmeny najvyšších obsahov prítomnosti pre nikarbazín a menšie zmeny pre diklazuril v prílohe k nariadeniu (ES) č. 124/2009. V súlade so závermi stanoviska EFSA o krížovej kontaminácii necieľových krmív nikarbazínom⁽³⁾ a vedeckým stanoviskom o bezpečnosti a účinnosti nikarbazínu pre kurčatá vo výkrme⁽⁴⁾ navrhované najvyššie obsahy prítomnosti nikarbazínu v potravinách zapríčinené nezamedziteľným prenosom do necieľového krmiva nemajú za následok značné riziko pre zdravie spotrebiteľov. Preto je vhodné

ustanovenie týkajúce sa diklazurilu a nikarbazínu príslušným spôsobom zmeniť a doplniť.

- (6) Nariadenie (ES) č. 124/2009 by sa preto malo zodpovedajúcim spôsobom zmeniť a doplniť.
- (7) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre potravinový reťazec a zdravie zvierat,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Príloha k nariadeniu (ES) č. 124/2009 sa mení a dopĺňa v súlade s prílohou k tomuto nariadeniu.

Článok 2

Toto nariadenie nadobúda účinnosť dvadsiatym dňom nasledujúcim po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskej únie*.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 9. júla 2012

Za Komisiu
predseda
José Manuel BARROSO

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 263, 6.10.2010, s. 4.

⁽²⁾ Ú. v. ES L 49, 24.2.2001, s. 6.

⁽³⁾ Stanovisko Vedeckej skupiny pre kontaminanty v potravinovom reťazci vydané na žiadosť Európskeho výboru pre krížovú kontamináciu necieľových krmív nikarbazínom povoleným na používanie ako kýmna doplnková látka. Vestník EFSA (EFSA Journal) (2008) 690, 1-34. <http://www.efsa.europa.eu/en/efsajournal/doc/690.pdf>

⁽⁴⁾ Pracovná skupina EFSA pre prídavné látky a výrobky alebo látky používané v krmivách pre zvieratá (Panel on Additives and Products or Substances used in Animal Feed – FEEDAP); Vedecké stanovisko o bezpečnosti a účinnosti Koffogranu (nikarbazínu) ako kýmnej doplnkovej látky pre kurčatá vo výkrme. Vestník EFSA (EFSA Journal) 2010; 8(3):1551. [40 s.]. doi:10.2903/j.efsa.2010.1551. K dispozícii online: www.efsa.europa.eu

PRÍLOHA

Príloha k nariadeniu (ES) č. 124/2009 sa mení a dopĺňa takto:

(1) zápis č. 1 týkajúci sa lasalocidu sodného sa nahrádza takto:

„1. Lasalocid sodný	Potraviny živočíšneho pôvodu z iných druhov zvierat ako hydina a hovädzí dobytok:	
	— mlieko,	1
	— pečeň,	50
	— oblička,	20
	— iné potraviny.	5“

(2) zápis č. 6 týkajúci sa maduramicínu sa nahrádza takto:

„6. Maduramicín	Potraviny živočíšneho pôvodu z iných druhov zvierat ako kurčatá vo výkrme a morky:	
	— vajcia,	12
	— iné potraviny.	2“

(3) zápis č. 10 týkajúci sa nikarbazínu sa nahrádza takto:

„10. Nikarbazín (rezíduum: 4,4'-dinitrokarbanilid (DNC))	Potraviny živočíšneho pôvodu z iných druhov zvierat ako kurčatá vo výkrme:	
	— vajcia;	300
	— mlieko,	5
	— pečeň,	300
	— oblička,	100
	— iné potraviny.	50“

(4) zápis č. 11 týkajúci sa diklazurilu sa nahrádza takto:

„11. Diklazuril	Potraviny živočíšneho pôvodu z iných druhov zvierat ako kurčatá vo výkrme, morky vo výkrme, perličky, králiky vo výkrme a chovné králiky, prežúvavce a ošípané:	
	— vajcia,	2
	— pečeň a oblička,	40
	— iné potraviny.	5“