

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 901/2009

av den 28 september 2009

om ett samordnat flerårigt kontrollprogram för gemenskapen för åren 2010, 2011 och 2012 för att säkerställa att gränsvärdena följs och för att bedöma konsumenternas exponering för bekämpningsmedelsrester i och på livsmedel av vegetabiliskt och animaliskt ursprung

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA GEMSKAPERNAS KOMMISSION HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG⁽¹⁾, särskilt artikel 29, och

av följande skäl:

- (1) Genom kommissionens förordning (EG) nr 1213/2008⁽²⁾ inrättades ett första samordnat flerårigt kontrollprogram för gemenskapen för åren 2009, 2010 och 2011.
- (2) Trettio olika livsmedel utgör stommen i den europeiska kosthållningen. Eftersom användningen av bekämpningsmedel ändras mycket under en treårsperiod bör bekämpningsmedel i dessa trettio livsmedel övervakas under en rad treårsperioder för att man ska kunna bedöma konsumenternas exponering och tillämpningen av gemenskapslagstiftningen.
- (3) På grundval av en binomialfördelning kan det beräknas att analys av 642 prov innebär mer än 99 % sannolikhet att upptäcka ett prov som innehåller bekämpningsmedelsrester över bestämningsgränsen (LOD), om minst 1 % av produkterna innehåller bekämpningsmedelsrester över bestämningsgränsen. Insamlingen av prov bör fördelas mellan medlemsstaterna på grundval av befolkningsstorleken och minst tolv prov bör tas per produkt och år.
- (4) Om resthaltsdefinitionen för ett bekämpningsmedel omfattar andra verksamma ämnen, metaboliter eller nedbrytningsprodukter bör dessa metaboliter redovisas separat.
- (5) Riktlinjerna för validering av metoder och kvalitetskontroll vid analys av bekämpningsmedelsrester i livsmedel och foder finns på kommissionens webbplats⁽³⁾.

- (6) För provtagningsmetoderna bör man tillämpa kommissionens direktiv 2002/63/EG av den 11 juli 2002 om fastställande av gemenskapens provtagningsmetoder för den offentliga kontrollen av bekämpningsmedelsrester i och på produkter av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om upphävande av direktiv 79/700/EEG⁽⁴⁾, där de provtagningsmetoder och förfaranden som rekommenderas av Codex Alimentarius-kommissionen ingår.
- (7) Man måste också bedöma om de fastställda gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i livsmedel för spädbarn som föreskrivs i artikel 10 i kommissionens direktiv 2006/141/EG av den 22 december 2006 om modersmjölkersättning och tillskottsning⁽⁵⁾ och artikel 7 i kommissionens direktiv 2006/125/EG av den 5 december 2006 om spannmålsbaserade livsmedel och barnmat för spädbarn och småbarn⁽⁶⁾ har respekterats.
- (8) Det är nödvändigt att bedöma eventuella sammanlagda, kumulativa och synergistiska effekter av bekämpningsmedel. Denna bedömning bör börja med vissa organiska fosfater, karbamater, triazolol och pyretroider enligt bilaga I.
- (9) Medlemsstaterna bör senast den 31 augusti varje år lämna in uppgifter som rör föregående kalenderår.
- (10) För att undvika förvirring på grund av överlappning av åtföljande fleråriga program bör förordning (EG) nr 1213/2008 upphävas så att rättsläget är entydigt. Den bör dock fortsätta att tillämpas på analyser som genomförts under 2009.
- (11) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Medlemsstaterna ska under 2010, 2011 och 2012 ta prov på och analysera de kombinationer av produkter och bekämpningsmedelsrester som anges i bilaga I.

Antalet prov för varje produkt anges i bilaga II.

⁽¹⁾ EUT L 70, 16.3.2005, s. 1.

⁽²⁾ EUT L 328, 6.12.2008, s. 9.

⁽³⁾ Dokument SANCO/3131/2007, 31 oktober 2007 http://ec.europa.eu/food/plant/protection/resources/qualcontrol_en.pdf

⁽⁴⁾ EGT L 187, 16.7.2002, s. 30.

⁽⁵⁾ EUT L 401, 30.12.2006, s. 1.

⁽⁶⁾ EUT L 339, 6.12.2006, s. 16.

Artikel 2

1. Det parti som ska provtas ska väljas ut slumpvis.

Provtagningsmetoden, inklusive antalet enheter, ska uppfylla kraven i direktiv 2002/63/EG.

2. De prov som tagits och analyserats ska omfatta åtminstone

a) tio prov av barnmat,

b) ett prov, om tillgängligt, från ekologiskt odlade produkter som återspeglar de ekologiska produkternas marknadsandel i varje medlemsstat.

Artikel 3

1. Medlemsstaterna ska lämna in resultaten från de analyser som genomförts under 2010, 2011 och 2012 senast den 31 augusti 2011, 2012 respektive 2013.

Förutom dessa resultat ska medlemsstaterna också lämna in följande uppgifter:

a) De analysmetoder som tillämpats och de rapporteringsnivåer som uppnåtts, i enlighet med riktlinjerna för validering av metoder och kvalitetskontroll vid analys av bekämpningsmedelsrester i livsmedel och foder.

b) Den bestämningsgräns som tillämpas i de nationella kontrollprogrammen och i gemenskapens kontrollprogram.

c) Uppgifter om ackrediteringsstatus hos de analyslaboratorier som deltar i kontrollen.

d) Uppgifter om verkställighetsåtgärder som vidtagits om detta är tillåtet enligt nationell lagstiftning.

e) Om gränsvärdena har överskrivits, en redogörelse för möjliga orsaker till detta och synpunkter på olika riskhanteringsalternativ.

2. Om resthaltsdefinitionen för ett bekämpningsmedel omfattar verksamma ämnen, metaboliter och/eller nedbrytnings- eller reaktionsprodukter ska medlemsstaterna lämna in en rapport om analysresultaten i enlighet med den rättsliga resthaltsdefinitionen. I förekommande fall ska resultaten för var och en av de viktigaste isomererna eller metaboliterna som nämns i resthaltsdefinitionen lämnas in separat.

Artikel 4

Förordning (EG) nr 1213/2008 ska upphöra att gälla.

Den ska dock fortsätta att tillämpas på analyser som genomförts under 2009.

Artikel 5

Denna förordning träder i kraft den 1 januari 2010.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 28 september 2009.

På kommissionens vägnar
Androulla VASSILIOU
Ledamot av kommissionen

BILAGA I

Kombinationer av bekämpningsmedel/produkt som ska övervakas

	2010	2011	2012
2,4-D (summan av 2,4-D och dess estrar, uttryckt som 2,4-D) (*)	(c)	(a)	(b)
4,4'-Metoxiklor	(e)	(f)	(d)
Abamektin (summan av avermektin B1a, avermektin B1b och delta-8,9-isomerer av avermektin B1a)	(c)	(a), (f)	(b) (d)
Acefat	(c)	(a)	(b)
Acetamiprid	(c)	(a)	(b)
Akrinatriin (*)	(c)	(a)	(b)
Aldikarb (summan av aldikarb, dess sulfoxid och dess sulfon, uttryckt som aldikarb)	(c)	(a)	(b)
Amitraz (inklusive de metaboliter som innehåller 2,4-dimetylanilin-fraktionen, uttryckt som amitraz)	(Päron)	(a)	(b)
Amitrol (*)	(c)	(a)	(b)
Azinfosetyl (*)	(e)	(f)	(d)
Azinfosmetyl	(c)	(a)	(b)
Azoxistrobin	(c)	(a)	(b)
Benfurakarb (*)	(c)	(a)	(b)
Bifentrin	(c) (e)	(a) (f)	(b) (d)
Bitertanol	(c)	(a)	(b)
Boskalid	(c)	(a)	(b)
Bromidjon (*) (se anmärkning nedan)	(c)	(a)	(b)
Bromopropylat	(c)	(a)	(b)
Bromukonazol (summan av diastereoisomerer) (*)	(c)	(a)	(b)
Bupirimat	(c)	(a)	(b)
Buprofezin	(c)	(a)	(b)
Kadusafos (*)	(c)	(a)	(b)
Kamfeklor (summan av Parlar-nr 26, 50 och 62) (*)	(e)	(f)	(d)
Kaptan	(c)	(a)	(b)
Karbaryl	(c)	(a)	(b)
Karbendazim (summan av benomyl och karbendazim, uttryckt som karbendazim)	(c)	(a)	(b)
Karbofuran (summan av karbofuran och 3-hydroxikarbofuran, uttryckt som karbofuran)	(c)	(a)	(b)
Karbosulfan (*)	(c)	(a)	(b)
Klordan (summan av cis- och transomerer och oxiklordan, uttryckt som klordan)	(e)	(f)	(d)
Klorfenapyr	(c)	(a)	(b)
Klorfenvinfos	(c)	(a)	(b)
Klormekvat (**)	(c)	(a)	(b)
Klorbensilat (*)	(e)	(f)	(d)

	2010	2011	2012
Klortalonil	(c)	(a)	(b)
Klorprofam (klorprofam och 3-kloroanilin, uttryckt som klorprofam (se anmärkning nedan))	(c)	(a)	(b)
Klorpyrifos	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Klorpyrifosmetyl	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Klofentezin (summan av alla föreningar som innehåller 2-klorbenzoylfraktionen, uttryckt som klofentezin)	(c)	(a)	(b)
Klotianidin	(c)	(a)	(b)
Cyflutrin (cyflutrin, inklusive andra blandningar med de ingående isomererna (summan av isomerer))	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Cypermethrin (cypermethrin, inklusive andra blandningar med de ingående isomererna (summan av isomerer))	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Cyprokonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Cyprodinil	(c)	(a)	(b)
DDT (summan av p,p'-DDT, o,p'-DDT, p,p'-DDE och p,p'-DDD (TDE), uttryckt som DDT)	(e)	(f)	(d)
Deltametrin (cis-deltametrin)	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Diazinon	(c) (e)	(a), (f)	(b)
Diklofluamid	(c)	(a)	(b)
Diklorvos	(c)	(a)	(b)
Dikloran	(c)	(a)	(b)
Dikofol (summan av p,p'- och o,p'-isomerer)	(c)	(a)	(b)
Dieldrin (aldrin och dieldrin i kombination, uttryckt som dieldrin)	(e)	(f)	(d)
Difenokonazol	(c)	(a)	(b)
Dimetoat (summan av dimetoat och ometoat, uttryckt som dimetoat)	(c)	(a)	(b)
Dimetoat	(c)	(a)	(b)
Ometoat	(c)	(a)	(b)
Dimetomorf	(c)	(a)	(b)
Dinokap (summan av dinokapisomerer och besläktade fenoler, uttryckt som dinokap) (*)	(c)	(a)	(b)
Difenylamin	(c)	(a)	(b)
Endosulfan (summan av alfa- och beta-isomerer och endosulfan-sulfat, uttryckt som endosulfan)	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Endrin	(e)	(f)	(d)
Epoxikonazol	(c)	(a)	(b)
Etefon (*)	(c)	(a)	(b)
Etion	(c)	(a)	(b)
Etofenprox (F) (*)	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Etoprofos (*)	(c)	(a)	(b)
Fenamifos (summan av fenamifos och dess sulfoxid och sulfon, uttryckt som fenamifos) (*)	(c)	(a)	(b)
Fenarimol	(c)	(a)	(b)
Fenazakin	(c)	(a)	(b)
Fenbutatennoxid (F) (*)	(c)	(a)	(b)
Fenbukonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Fenhexamid	(c)	(a)	(b)
Fenitrotrion	(c)	(a)	(b)
Fenoxikarb	(c)	(a)	(b)
Fenpropatrin (*)	(c)	(a)	(b)
Fenpropimorf	(c)	(a)	(b)
Fention (summan av fention och dess syreanalog, deras sulfoxider och sulfoner, uttryckt som fention)	(c) (e)	(a), (f)	(d)
Fenvalerat/esfenvalerat (summan av RS/SR- och RR/SS-isomerer)	(c) (e)	(a), (f)	(d)
Fipronil (summan av fipronil och sulfonmetaboliten (MB46136), uttryckt som fipronil)	(c)	(a)	(b)
Fluazifop (fluazifop-P-butyl (fluazifopsyra, fri och bunden)) (*)	(c)	(a)	(b)
Fludioxonil	(c)	(a)	(b)
Flufenoxuron	(c)	(a)	(b)
Flukvinkonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Flusilazol	(c)	(a)	(b)
Flutriafol (*)	(c)	(a)	(b)
Folpet	(c)	(a)	(b)
Formetanat (summan av formetanat och dess salter, uttryckt som formetanathydroklorid)	(c)	(a)	(b)
Fostiazat (*)	(c)	(a)	(b)
Glyfosat (***)	(c)	(a)	(b)
Haloxifop, inklusive haloxifop-R (haloxifop-R-metyler, haloxifop-R och konjugat av haloxifop-R, uttryckt som haloxifop-R) (R) (F) (*)	(c)	(a)	(b)
Hexaklorbensen (HCB)	(e)	(f)	(d)
Heptaklor (summan av heptaklor och heptakloreoxid, uttryckt som heptaklor)	(e)	(f)	(d)
Hexaklorcyklohexan (HCH), alfa-isomer	(e)	(f)	(d)
Hexaklorcyklohexan (HCH), beta-isomer	(e)	(f)	(d)
Hexaklorcyklohexan (HCH), gamma-isomer (lindan)	(e)	(f)	(d)
Hexakonazol	(c)	(a)	(b)
Hexytiazox	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Imazalil	(c)	(a)	(b)
Imidaklopid	(c)	(a)	(b)
Indoxakarb (indoxakarb som summan av S- och R-isomerer)	(c)	(a)	(b)
Iprodion	(c)	(a)	(b)
Iprovalikarb	(c)	(a)	(b)
Kresoximmetyl	(c)	(a)	(b)
Lambda-cyhalotrin (lambda-cyhalotrin, inklusive andra blandningar med de ingående isomererna (summan av isomerer))	(c)	(a)	(b)
Linuron	(c)	(a)	(b)
Lufenuron	(c)	(a)	
Malathion (summan av Malathion and Malaoxon uttryckt som Malathion)	(c)	(a)	(b)
Maneb-gruppen (summan av maneb, mankozeb, metiram, propineb, tiram och ziram, uttryckt som koldisulfid)	(c)	(a)	(b)
Mepanipirim och dess metabolit (2-anilin-4-(2-hydroxipropyl)-6-metylpyrimidin, uttryckt som mepanipirim)	(c)	(a)	(b)
Mepikvat (**)	(c)	(a)	(b)
Metalaxyl (metalazyl inklusive andra blandningar med de ingående isomererna, inklusive metalaxyl-M (summan av isomerer))	(c)	(a)	(b)
Metkonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Metamidofos	(c)	(a)	(b)
Metidation	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Metiokarb (summan av metiokarb, metiokarbsulfoxid och metiokarbsulfon, uttryckt som metiokarb)	(c)	(a)	(b)
Metomyl (summan av metomyl och tiodikarb, uttryckt som metomyl)	(c)	(a)	(b)
Metoxifenozyd	(c)	(a)	(b)
Monokrotofos	(c)	(a)	(b)
Myklobutanil	(c)	(a)	(b)
Oxadixyl	(c)	(a)	(b)
Oxamyl	(c)	(a)	(b)
Oxidemetonmetyl (summan av oxidemetonmetyl och demeton-S-metylsulfon, uttryckt som oxidemetonmetyl)	(c)	(a)	(b)
Paklobutrazol (*)	(c)	(a)	(b)
Paration	(c) (e)	(a) (f)	(b) (d)
Parationmetyl (summan av parationmetyl och paraoxonmetyl, uttryckt som parationmetyl)	(c) (e)	(a) (f)	(b) (d)
Pencykuron	(c)	(a)	(b)
Penkonazol	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Pendimetalin	(c)	(a)	(b)
Permetrin (summan av cis- och trans-permetrin)	(e)	(f)	(d)
Fentoat (*)	(c)	(a)	(b)
Fosalon	(c)	(a)	(b)
Fosmet (fosmet och fosmetoxon, uttryckt som fosmet)	(c)	(a)	(b)
Foxim (*)	(c)	(a)	(b)
Pyraklostrobin (F)	(c)	(a)	(b)
Pirimikarb (summan av pirimikarb och desmetylpirimikarb, uttryckt som pirimikarb)	(c)	(a)	(b)
Pirimifosmetyl	(c) (e)	(a) (f)	(b) (d)
Prokloraz (summan av prokloraz och de metaboliter som innehåller 2,4,6-triklorfenolfraktionen, uttryckt som prokloraz)	(c)	(a)	(b)
Procymidon	(c)	(a)	(b)
Profenofos	(c) (e)	(a) (f)	(b) (d)
Propamokarb (summan av propamokarb och dess salter, uttryckt som propamokarb) (*)	(c)	(a)	(b)
Propargit	(c)	(a)	(b)
Propikonazol	(c)	(a)	(b)
Propyzamid	(c)	(a)	(b)
Protiokonazol (protiokonazol-destio) (*)	(c)	(a)	(b)
Pyrazofos	(e)	(f)	(d)
Pyretriner (*)	(c)	(a)	(b)
Pyridaben	(c)	(a)	(b)
Pyrimetanol	(c)	(a)	(b)
Pyriproxifen	(c)	(a)	(b)
Kinoxifen	(c)	(a)	(b)
Kintozen (summan av kintozen och pentakloranilin, uttryckt som kintozen) (*)	(e)	(f)	(e)
Resmetrin (summan av isomerer) (*)	(e)	(f)	(d)
Spinosad (summan av spinosyn A och spinosyn D, uttryckt som spinosad)	(c)	(a)	(b)
Spiroxamin	(c)	(a)	(b)
Taufluvalinat	(c)	(a)	(b)
Tebukonazol	(c)	(a)	(b)
Tebufenozid	(c)	(a)	(b)
Tebufenpyrad	(c)	(a)	(b)
Teknazen (*)	(e)	(f)	(d)
Teflubenzuron	(c)	(a)	(b)
Teflutrin (*)	(c)	(a)	(b)

	2010	2011	2012
Tetrakonazol	(c)	(a)	(b)
Tetradifon	(c)	(a)	(b)
Tiabendazol	(c)	(a)	(b)
Tiametoxam (summan av tiametoxam och klotianidin, uttryckt som tiametoxam)	(c)	(a)	(b)
Tiakloprid	(c)	(a)	(b)
Tiofanatmetyl	(c)	(a)	(b)
Tolklofosmetyl	(c)	(a)	(b)
Tolyfluanid (summan av tolyfluanid och dimetylaminosulfotoluidid, uttryckt som tolyfluanid)	(c)	(a)	(b)
Triadimefon och triadimenol (summan av triadimefon och triadimenol)	(c)	(a)	(b)
Triazofos	(c) (e)	(a), (f)	(b) (d)
Triklorfon (*)	(c)	(a)	(b)
Trifloxystrobin	(c)	(a)	(b)
Triflumuron (F) (*)	(c)	(a)	(b)
Trifluralin	(c)	(a)	(b)
Tritikonazol (*)	(c)	(a)	(b)
Vinklozolin (summan av vinklozolin och alla metaboliter innehållande 3,5-dikloranilin, uttryckt som vinklozolin)	(c)	(a)	(b)
Zoxamid (*)	(c)	(a)	(b)

(a) Bönor (färska eller frysta, utan skida), morötter, gurkor, apelsiner eller mandariner, päron, potatis, ris och spenat (färsk eller fryst).

(b) Auberginer, bananer, blomkål, bordsdruvor, apelsinjuice ⁽¹⁾, örter (färska eller frysta, utan skida), paprika och vete.

(c) Äpplen, huvudkål, purjolök, sallat, tomater, persikor inklusive nektariner och liknande hybrider, råg eller havre samt jordgubbar.

(d) Smör, ägg.

(e) Mjolk, svinkött.

(f) Fjäderfäkött, lever (från nötkreatur och andra idisslare, svin och fjäderfä).

(F) Fettlöslig.

(*) Ska analyseras på frivillig basis under 2010. Beslut om att inte göra en analys måste motiveras med medlemsstatens bedömning av nytto-/riskförhållandet.

Bromidjon anmärkning: En analys av bromidjon är obligatorisk för sallat och tomater 2010, ris och spenat 2011 och paprika 2012, och på frivillig basis för övriga varor under varje år. Beslut om att inte göra en analys på någon av de förutsedda varorna måste motiveras med medlemsstatens bedömning av nytto-/riskförhållandet.

Amitraz ska analyseras endast på päron 2010.

Hänsyn ska tas till resthaltsdefinitionen av klorprofam för potatis (endast klorprofam) 2011.

(**) Klormekvat och mepikvat ska analyseras i spannmål (förutom ris) och päron.

(***) Endast spannmål.

⁽¹⁾ För apelsinjuice ska medlemsstaten ange ursprunget (koncentrat eller färsk frukt).

BILAGA II

Antal prov av varje produkt som ska tas och analyseras av varje medlemsstat.

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

(*) Minsta antalet prov för varje metod som omfattar enstaka rests substanser.

(**) Minsta antalet prov för varje metod som omfattar flera rests substanser

TOTALT MINSTA ANTAL PROV: 642