



Svensk utgåva

Lagstiftning

femtioåttonde årgången

4 september 2015

Innehållsförteckning

II *Icke-lagstiftningsakter*

FÖRORDNINGAR

- ★ **Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1489 av den 3 september 2015 om godkännande av preparatet av *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 och *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 som fodertillsats för alla djurarter** ⁽¹⁾ 1
- ★ **Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1490 av den 3 september 2015 om godkännande av preparatet av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av *Capsicum* som fodertillsats för slaktkycklingar (innehavare av tillståndet Pancosma France S.A.S.)** ⁽¹⁾ 4
- ★ **Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1491 av den 3 september 2015 om ändring av förordning (EU) nr 37/2010 vad gäller substansen virginiamycin** ⁽¹⁾ 7
- ★ **Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1492 av den 3 september 2015 om ändring av förordning (EU) nr 37/2010 vad gäller substansen tylvalosin** ⁽¹⁾ 10
- Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2015/1493 av den 3 september 2015 om fastställande av schablonimportvärden för bestämning av ingångspriset för vissa frukter och grönsaker 13

Rättelser

- ★ **Rättelse till Europaparlamentets och rådets beslut nr 1082/2013/EU av den 22 oktober 2013 om allvarliga gränsöverskridande hot mot människors hälsa och om upphävande av beslut nr 2119/98/EG (EUT L 293, 5.11.2013)** 16

⁽¹⁾ Text av betydelse för EES

II

(Icke-lagstiftningsakter)

FÖRORDNINGAR

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/1489

av den 3 september 2015

om godkännande av preparatet av *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 och *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 som fodertillsats för alla djurarter

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1831/2003 av den 22 september 2003 om fodertillsatser ⁽¹⁾, särskilt artikel 9.2, och

av följande skäl:

- (1) Förordning (EG) nr 1831/2003 innehåller bestämmelser om godkännande av fodertillsatser samt de skäl och förfaranden som gäller för sådana godkännanden. Artikel 10.7 i förordning (EG) nr 1831/2003 jämförd med artikel 10.1–10.4 i samma förordning innehåller särskilda bestämmelser för bedömning av produkter som används som ensilerings tillsatser inom unionen.
- (2) Preparaten av *Lactobacillus plantarum* MBS-LP-01 (NCIMB 30238) och *Pediococcus pentosaceus* MBS-PP-01 (NCIMB 30237) infördes i enlighet med artikel 10.1 b i förordning (EG) nr 1831/2003 i registret över fodertillsatser som befintliga produkter i den funktionella gruppen "ensilerings tillsatser" för alla djurarter.
- (3) I enlighet med artikel 10.2 i förordning (EG) nr 1831/2003 jämförd med artikel 7 i samma förordning lämnades två ansökningar in om godkännande av preparaten som fodertillsatser för alla djurarter, med begäran om att tillsatserna klassificeras i kategorin "tekniska tillsatser" och i den funktionella gruppen "ensilerings tillsatser". Till ansökningarna bifogades de uppgifter och handlingar som krävs enligt artikel 7.3 i förordning (EG) nr 1831/2003.
- (4) Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (nedan kallad *myndigheten*) konstaterade i sina yttranden av den 23 maj 2012 ⁽²⁾ och den 11 september 2014 ⁽³⁾ att de berörda preparaten under föreslagna användningsvillkor inte inverkar negativt på djurs och människors hälsa eller på miljön. Myndigheten konstaterade också att en blandning av preparaten av *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 och *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 i förhållandet 8:2 gör att näringsämnen bevaras bättre i ensilage framställt av lättensilerat, relativt svårensilerat och svårensilerat material. Myndigheten anser inte att det behövs några särskilda krav på övervakning efter utsläppandet på marknaden. Den bekräftade även den rapport om analysmetoderna för fodertillsatsen som lämnats av det referenslaboratorium som inrättats genom förordning (EG) nr 1831/2003.

⁽¹⁾ EUT L 268, 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, vol. 10(2012):6, artikelnr 2732 och 2733.

⁽³⁾ *The EFSA Journal*, vol. 12(2014):9, artikelnr 3829.

- (5) Två ansökningar bedömdes separat avseende säkerhet och effektivitet, men myndigheten fann att effektiviteten endast kunde visas för en blandning i ett exakt förhållande av båda. Därför föreslås att endast ett preparat godkänns. Bedömningen av preparatet av *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 och *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 visar att det uppfyller villkoren för godkännande i artikel 5 i förordning (EG) nr 1831/2003. Preparatet bör därför godkännas för användning i enlighet med bilagan till den här förordningen.
- (6) Eftersom det inte finns några säkerhetsskäl som kräver att ändringarna av villkoren för godkännandet tillämpas omedelbart, bör en övergångsperiod medges så att de berörda parterna kan anpassa sig till de nya krav som följer av godkännandet.
- (7) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Godkännande

Det preparat i kategorin "tekniska tillsatser" och den funktionella gruppen "ensileringstillsatser" som anges i bilagan ska godkännas som fodertillsats enligt villkoren i samma bilaga.

Artikel 2

Övergångsåtgärder

Det preparat som anges i bilagan och sådant foder innehållande det som har tillverkats och märkts före den 24 mars 2016 i enlighet med de bestämmelser som tillämpades före den 24 september 2015 får fortsätta att släppas ut på marknaden och användas till dess att lagren har tömts.

Artikel 3

Ikraftträdande

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

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

Utfärdad i Bryssel den 3 september 2015.

På kommissionens vägnar
Jean-Claude JUNCKER
Ordförande

BILAGA

| Tillsatsens identifieringsnummer | Namn på innehavaren av godkännandet | Tillsats | Sammansättning, kemisk formel, beskrivning, analysmetod | Djurart eller djurkategori | Högsta ålder | Lägsta halt | Högsta halt | Övriga bestämmelser | Godkännandet gäller till och med |
|--|-------------------------------------|--|--|----------------------------|--------------|------------------------|-------------|---|----------------------------------|
| | | | | | | CFU/kg färskt material | | | |
| Kategori: tekniska tillsatser. Funktionell grupp: ensileringstillsatser | | | | | | | | | |
| 1k21008 | — | <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237 | <p>Tillsatsens sammansättning</p> <p>Preparat av <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 som innehåller minst $2,0 \times 10^{10}$ CFU/g tillsats och <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237 som innehåller minst $2,6 \times 10^{10}$ CFU/g tillsats.</p> <p>Beskrivning av den aktiva substansen</p> <p>Livsdugliga celler av <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 och <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237.</p> <p>Analysmetod ⁽¹⁾</p> <p>Räkning i fodertillsatsen av <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238: utstryk på platta med MRS-agar (EN 15787).</p> <p>Identifiering av <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238: pulsfältsgelelektrofores (PFGE).</p> <p>Räkning i fodertillsatsen av <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237: utstryk på platta (EN 15786).</p> <p>Identifiering av <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237: pulsfältsgelelektrofores (PFGE).</p> | Alla djurarter | — | — | — | <ol style="list-style-type: none"> Ange följande i bruksanvisningen till tillsatsen och förblandningen: lagringsvillkor. Lägsta halt av <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 och <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237: 1×10^8 CFU (förhållande 1:4) per kg färskt material. Användarsäkerhet: andnings- och ögonskydd samt skyddshandskar rekommenderas vid hantering. | 24 september 2025 |

⁽¹⁾ Närmare information om analysmetoderna finns på referenslaboratoriets webbplats: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/1490**av den 3 september 2015****om godkännande av preparatet av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum som fodertillsats för slaktkycklingar (innehavare av tillståndet Pancosma France S.A.S.)****(Text av betydelse för EES)**

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1831/2003 av den 22 september 2003 om fodertillsatser ⁽¹⁾, särskilt artikel 9.2, och

av följande skäl:

- (1) Förordning (EG) nr 1831/2003 innehåller bestämmelser om godkännande av fodertillsatser samt de skäl och förfaranden som gäller för sådana godkännanden.
- (2) En ansökan om godkännande av preparatet av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum har lämnats in i enlighet med artikel 7 i förordning (EG) nr 1831/2003. Ansökan åtföljdes av de uppgifter och handlingar som krävs enligt artikel 7.3 i förordning (EG) nr 1831/2003.
- (3) Ansökan gäller godkännande i kategorin "zootekniska tillsatser" av preparatet av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum som fodertillsats för slaktkycklingar.
- (4) Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (nedan kallad *myndigheten*) konstaterade i sitt yttrande av den 27 januari 2015 ⁽²⁾ att preparatet av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum under föreslagna användningsvillkor inte inverkar negativt på djurs och människors hälsa eller på miljön och att användningen kan förbättra förhållandet mellan foderintag och viktökning hos slaktkycklingar. Myndigheten anser inte att det behövs några särskilda krav på övervakning efter utsläppandet på marknaden. Den bekräftade även den rapport om analysmetoden för fodertillsatsen som lämnats av det referenslaboratorium som inrättats genom förordning (EG) nr 1831/2003.
- (5) Bedömningen av preparatet av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum visar att villkoren för godkännande i artikel 5 i förordning (EG) nr 1831/2003 är uppfyllda. Preparatet bör därför godkännas för användning i enlighet med bilagan till den här förordningen.
- (6) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Det preparat i kategorin "zootekniska tillsatser" och i den funktionella gruppen "andra zootekniska tillsatser" som anges i bilagan godkänns som fodertillsats enligt villkoren i den bilagan.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

⁽¹⁾ EUT L 268, 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, vol. 13(2015):2, artikelnr 4011.

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

Utfärdad i Bryssel den 3 september 2015.

På kommissionens vägnar
Jean-Claude JUNCKER
Ordförande

BILAGA

| Tillsatsens identifieringsnummer | Namn på innehavaren av godkännandet | Tillsats | Sammansättning, kemisk formel, beskrivning, analysmetod | Djurart eller djurkategori | Högsta ålder | Lägsta halt | Högsta halt | Övriga bestämmelser | Godkännandet gäller till och med |
|---|-------------------------------------|---|---|----------------------------|--------------|--|-------------|--|----------------------------------|
| | | | | | | mg/kg helfoder med en vattenhalt på 12 % | | | |
| Kategori: zootekniska tillsatser. Funktionell grupp: andra zootekniska tillsatser (förbättring av de zootekniska parametrarna) | | | | | | | | | |
| 4d11 | Pancosma France S.A.S. | Preparat av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum | <p><i>Tillsatsens sammansättning</i></p> <p>Preparat av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum som innehåller</p> <ul style="list-style-type: none"> — karvakrol 4,6–5,3 % — kanelaldehyd 2,6–3,2 % — oleoresin av Capsicum ≥ 2 % (med en sammanlagd halt av kapsaicin och dihydrokapsaicin på 0,06–0,21 %) <p><i>Beskrivning av den aktiva substansen</i></p> <ul style="list-style-type: none"> — karvakrol ⁽¹⁾ (≥ 98 % renhet) C₁₀H₁₄O CAS-nummer: 499-75-2 — kanelaldehyd ⁽¹⁾ (≥ 98 % renhet) C₉H₈O CAS-nummer: 104-55-2 — oleoresin av Capsicum med en sammanlagd halt av kapsaicin och dihydrokapsaicin på 6–7 % <p><i>Analysmetod</i> ⁽²⁾</p> <p>Bestämning av karvakrol, kanelaldehyd och oleoresin av Capsicum i fodertillsatsen:</p> <ul style="list-style-type: none"> — Gaskromatografi med flamjonisationsdetektor (GC-FID) | Slaktkycklingar | — | — | 100 | <ol style="list-style-type: none"> 1. Ange följande i bruksanvisningen till tillsatsen och förblandningen: lagringsvillkor och stabilitet vid pelletering. 2. Tillsatsen får inte användas tillsammans med andra källor till karvakrol, kanelaldehyd, kapsaicin och dihydrokapsaicin 3. Användarsäkerhet: Andningsskydd, skyddsglasögon och skyddshandskar ska användas vid hanteringen. 4. Minsta rekommenderade dos: 100 mg/kg helfoder. | 24 september 2025 |

⁽¹⁾ JECFA, Online Edition: "Specifications for Flavourings": <http://www.fao.org/ag/agn/jecfa-flav/index.html#T>

⁽²⁾ Närmare information om analysmetoderna finns på referenslaboratoriets webbplats: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/1491
av den 3 september 2015
om ändring av förordning (EU) nr 37/2010 vad gäller substansen virginiamycin
(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 470/2009 av den 6 maj 2009 om gemenskapsförfaranden för att fastställa gränsvärden för farmakologiskt verksamma ämnen i animaliska livsmedel samt om upphävande av rådets förordning (EEG) nr 2377/90 och ändring av Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG och Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004 ⁽¹⁾, särskilt artikel 14 jämförd med artikel 17,

med beaktande av Europeiska läkemedelsmyndighetens yttrande, avgivet av kommittén för veterinärmedicinska läkemedel, och

av följande skäl:

- (1) Enligt artikel 17 i förordning (EG) nr 470/2009 ska gränsvärden för högsta tillåtna resthalter (nedan kallade *MRL-värden*) för farmakologiskt aktiva substanser som är avsedda att i unionen användas i veterinärmedicinska läkemedel för livsmedelsproducerande djur eller i biocidprodukter som används vid djurhållning fastställas i en förordning.
- (2) I tabell 1 i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 ⁽²⁾ anges farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel.
- (3) Virginiamycin ingår inte i den tabellen.
- (4) En ansökan om att MRL-värden ska fastställas för virginiamycin för kyckling har lämnats in till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).
- (5) EMA rekommenderar med stöd av yttrandet från kommittén för veterinärmedicinska läkemedel att det fastställs ett MRL-värde för virginiamycin i muskel, skinn och fett, lever samt njure från kyckling, under förutsättning att substansen inte används till djur som producerar ägg för humankonsumtion.
- (6) Enligt artikel 5 i förordning (EG) nr 470/2009 ska EMA överväga att tillämpa de MRL-värden som fastställts för en farmakologiskt aktiv substans för ett visst livsmedel på ett annat livsmedel som härrör från samma djurslag, eller de MRL-värden som fastställts för en farmakologiskt aktiv substans för ett eller flera djurslag på andra djurslag.
- (7) EMA anser att MRL-värdet för virginiamycin för kyckling bör extrapoleras till fjäderfä.
- (8) Förordning (EU) nr 37/2010 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (9) De berörda parterna bör ges en rimlig övergångsperiod så att de kan vidta de åtgärder som kan krävas för att följa det nya MRL-värdet.
- (10) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för veterinärmedicinska läkemedel.

⁽¹⁾ EUT L 152, 16.6.2009, s. 11.

⁽²⁾ Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Bilagan till förordning (EU) nr 37/2010 ska ändras i enlighet med bilagan till den här förordningen.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Den ska tillämpas från och med den 3 november 2015.

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

Utfärdad i Bryssel den 3 september 2015.

På kommissionens vägnar
Jean-Claude JUNCKER
Ordförande

BILAGA

I tabell 1 i bilagan till förordning (EU) nr 37/2010 ska en post för följande substans införas i alfabetisk ordning:

| Farmakologiskt aktiv substans | Restmarkör | Djurslag | MRL | Målvävnader | Andra bestämmelser (i enlighet med artikel 14.7 i förordning (EG) nr 470/2009) | Terapeutisk klassificering |
|-------------------------------|-------------------------|----------|--|--|--|--|
| "Virginiamycin | Virginiamycin faktor S1 | Fjäderfä | 10 µg/kg 30 µg/kg 10 µg/kg 60 µg/kg | Muskel Skinn och fett Lever Njure | Ej till djur som producerar ägg för humankonsumtion. | Medel mot infektioner/ Antibiotika" |

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/1492
av den 3 september 2015
om ändring av förordning (EU) nr 37/2010 vad gäller substansen tylvalosin
(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 470/2009 av den 6 maj 2009 om gemenskapsförfaranden för att fastställa gränsvärden för farmakologiskt verksamma ämnen i animaliska livsmedel samt om upphävande av rådets förordning (EEG) nr 2377/90 och ändring av Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG och Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 726/2004 ⁽¹⁾, särskilt artikel 14 jämförd med artikel 17,

med beaktande av Europeiska läkemedelsmyndighetens yttrande, avgivet av kommittén för veterinärmedicinska läkemedel, och

av följande skäl:

- (1) Enligt artikel 17 i förordning (EG) nr 470/2009 ska gränsvärden för högsta tillåtna resthalter (nedan kallade *MRL-värden*) för farmakologiskt aktiva substanser som är avsedda att i unionen användas i veterinärmedicinska läkemedel för livsmedelsproducerande djur eller i biocidprodukter som används vid djurhållning fastställas i en förordning.
- (2) I tabell 1 i bilagan till kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 ⁽²⁾ anges farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel.
- (3) Tylvalosin är för närvarande upptaget i den tabellen som en tillåten substans för muskel, skinn och fett, lever samt njure från svin och fjäderfä och för skinn och fett samt lever från fjäderfä, med undantag för djur som producerar ägg för humankonsumtion.
- (4) En ansökan om att lägga till uppgifter i den befintliga posten för tylvalosin så att den också omfattar hönsägg har lämnats in till Europeiska läkemedelsmyndigheten (EMA).
- (5) EMA rekommenderar med stöd av yttrandet från kommittén för veterinärmedicinska läkemedel att det fastställs ett MRL-värde för hönsägg.
- (6) Enligt artikel 5 i förordning (EG) nr 470/2009 ska EMA överväga att tillämpa de MRL-värden som fastställts för en farmakologiskt aktiv substans för ett visst livsmedel på ett annat livsmedel som härrör från samma djurslag, eller de MRL-värden som fastställts för en farmakologiskt aktiv substans för ett eller flera djurslag på andra djurslag.
- (7) EMA anser att MRL-värdet för tylvalosin för hönsägg bör extrapoleras till ägg från andra fjäderfäarter.
- (8) Förordning (EU) nr 37/2010 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (9) De berörda parterna bör ges en rimlig övergångsperiod så att de kan vidta de åtgärder som kan krävas för att följa det nya MRL-värdet.
- (10) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för veterinärmedicinska läkemedel.

⁽¹⁾ EUT L 152, 16.6.2009, s. 11.

⁽²⁾ Kommissionens förordning (EU) nr 37/2010 av den 22 december 2009 om farmakologiskt aktiva substanser och deras klassificering med avseende på MRL-värden i animaliska livsmedel (EUT L 15, 20.1.2010, s. 1).

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Bilagan till förordning (EU) nr 37/2010 ska ändras i enlighet med bilagan till den här förordningen.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Den ska tillämpas från och med den 3 november 2015.

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

Utfärdad i Bryssel den 3 september 2015.

På kommissionens vägnar
Jean-Claude JUNCKER
Ordförande

BILAGA

I tabell 1 i bilagan till förordning (EU) nr 37/2010 ska posten för substansen tylvalosin ersättas med följande:

| Farmakologiskt aktiv substans | Restmarkör | Djurslag | MRL | Målvävnader | Andra bestämmelser (i enlighet med artikel 14.7 i förordning (EG) nr 470/2009) | Terapeutisk klassificering |
|---|------------|-----------|----------------|----------------|--|--|
| "Tylvalosin | Tylvalosin | Svin | 50 µg/kg | Muskel | Ingen uppgift | Medel mot infektioner/ Antibiotika" |
| | | | 50 µg/kg | Skinn och fett | | |
| | 50 µg/kg | | Lever | | | |
| 50 µg/kg | Njure | | | | | |
| | Fjäderfä | 200 µg/kg | Ägg | | | |
| Summan av tylvalosin och 3-O-acetylylosin | Fjäderfä | 50 µg/kg | Skinn och fett | | | |
| | | | 50 µg/kg | Lever | | |

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2015/1493**av den 3 september 2015****om fastställande av schablonimportvärden för bestämning av ingångspriset för vissa frukter och grönsaker**

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 1308/2013 av den 17 december 2013 om upprättande av en samlad marknadsordning för jordbruksprodukter och om upphävande av rådets förordningar (EEG) nr 922/72, (EEG) nr 234/79, (EG) nr 1037/2001 och (EG) nr 1234/2007 ⁽¹⁾,med beaktande av kommissionens genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 av den 7 juni 2011 om tillämpningsföreskrifter för rådets förordning (EG) nr 1234/2007 vad gäller sektorn för frukt och grönsaker och sektorn för bearbetad frukt och bearbetade grönsaker ⁽²⁾, särskilt artikel 136.1, och

av följande skäl:

- (1) I genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 fastställs, i enlighet med resultatet av de multilaterala handelsförhandlingarna i Uruguayrundan, kriterierna för kommissionens fastställande av schablonvärden vid import från tredjeländer, för de produkter och de perioder som anges i del A i bilaga XVI till den förordningen.
- (2) Varje arbetsdag fastställs ett schablonimportvärde i enlighet med artikel 136.1 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 med hänsyn till varierande dagliga uppgifter. Denna förordning bör därför träda i kraft samma dag som den offentliggörs i *Europeiska unionens officiella tidning*.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

De schablonimportvärden som avses i artikel 136 i genomförandeförordning (EU) nr 543/2011 fastställs i bilagan till denna förordning.

*Artikel 2*Denna förordning träder i kraft samma dag som den offentliggörs i *Europeiska unionens officiella tidning*.

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

Utfärdad i Bryssel den 3 september 2015.

*På kommissionens vägnar**För ordföranden*

Jerzy PLEWA

Generaldirektör för jordbruk och landsbygdsutveckling⁽¹⁾ EUT L 347, 20.12.2013, s. 671.⁽²⁾ EUT L 157, 15.6.2011, s. 1.

BILAGA

Schablonimportvärden för bestämning av ingångspriset för vissa frukter och grönsaker

| <i>(euro/100 kg)</i> | | |
|------------------------|-----------------------------------|---------------------|
| KN-nummer | Kod för tredjeland ⁽¹⁾ | Schablonimportvärde |
| 0702 00 00 | MA | 175,1 |
| | MK | 41,5 |
| | XS | 34,4 |
| | ZZ | 83,7 |
| 0707 00 05 | TR | 116,3 |
| | ZZ | 116,3 |
| 0709 93 10 | TR | 116,3 |
| | ZZ | 116,3 |
| 0805 50 10 | AR | 137,9 |
| | BO | 147,4 |
| | CL | 131,9 |
| | UY | 133,8 |
| | ZA | 133,7 |
| | ZZ | 136,9 |
| | ZZ | 136,9 |
| 0806 10 10 | BA | 74,4 |
| | EG | 243,0 |
| | MA | 201,0 |
| | MK | 63,9 |
| | TR | 136,2 |
| | ZZ | 143,7 |
| | ZZ | 143,7 |
| 0808 10 80 | AR | 119,1 |
| | BR | 99,5 |
| | CL | 135,5 |
| | NZ | 123,8 |
| | US | 168,2 |
| | UY | 110,5 |
| | ZA | 112,3 |
| | ZZ | 124,1 |
| | ZZ | 124,1 |
| 0808 30 90 | AR | 87,1 |
| | CL | 110,6 |
| | CN | 88,6 |
| | TR | 133,4 |
| | ZA | 113,1 |
| | ZZ | 106,6 |
| | ZZ | 106,6 |
| 0809 30 10, 0809 30 90 | MK | 68,9 |
| | TR | 147,4 |
| | ZZ | 108,2 |

(euro/100 kg)

| KN-nummer | Kod för tredjeland ⁽¹⁾ | Schablonimportvärde |
|------------|-----------------------------------|---------------------|
| 0809 40 05 | BA | 57,0 |
| | IL | 336,8 |
| | MK | 47,2 |
| | XS | 70,3 |
| | ZZ | 127,8 |

⁽¹⁾ Landsbeteckningar som fastställs i kommissionens förordning (EU) nr 1106/2012 av den 27 november 2012 om tillämpning av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 471/2009 om gemenskapsstatistik över utrikeshandeln med icke-medlemsstater vad gäller uppdateringen av nomenklaturen avseende länder och territorier (EUT L 328, 28.11.2012, s. 7). Koden ZZ står för "övrigt ursprung".

RÄTTELSER**Rättelse till Europaparlamentets och rådets beslut nr 1082/2013/EU av den 22 oktober 2013 om allvarliga gränsöverskridande hot mot människors hälsa och om upphävande av beslut nr 2119/98/EG**

(Europeiska unionens officiella tidning L 293 av den 5 november 2013)

På sidan 12, artikel 15.3, ska det

i stället för: "... de myndigheter som utnämnts i enlighet med punkt 1 a och 1 c ska, ..."

vara: "... de myndigheter som utnämnts i enlighet med punkterna 1 a och 1 b ska, ...".

ISSN 1977-0820 (elektronisk utgåva)
ISSN 1725-2628 (pappersutgåva)



Europeiska unionens publikationsbyrå
2985 Luxemburg
LUXEMBURG

SV