

JORD- OCH SKOGSBRUKSMINISTERIET FÖRORDNING nr 1/EEO/2007

Datum

24.1.2007

Dnr

4743/01/2006

Ikraftträdelse- och giltighetstid

8.2.2007 - tills vidare

Upphäver

Jord- och skogsbruksministeriets förordning av den 21 mars 2001 om främmande ämnen i animaliska livsmedel (13/VLA/2001, ändr. 26/VLA/2001, 9/VLA/2002, 4/VLA/2003, 10/VLA/2003, 5/VLA/2004, 35/VLA/2006)

Bemyndigande

7 § i livsmedelslagen (23/2006)

44 § i lagen om medicinsk behandling av djur (617/1997)

Motsvarande EG-rättsakter

Rådets direktiv 86/363/EEG (386L0363); EGT nr L 221, 7.8.1986, s. 43

Rådets direktiv 93/57/EEG (393L0057); EGT nr L 221, 23.8.1993, s. 1

Rådets direktiv 94/29/EG (394L0029); EGT nr L 189, 23.7.1994, s. 67

Rådets direktiv 95/39/EG (395L0039); EGT nr L 197, 22.8.1995, s. 29

Rådets direktiv 96/33/EG (396L0033); EGT nr L 144, 18.6.1996, s. 35

Kommissionens direktiv 97/71/EG (397L0071); EGT nr 347, 18.12.1997, s. 42

Kommissionens direktiv 98/82/EG (398L0082); EGT nr 290, 29.10.1998, s. 25

Kommissionens direktiv 1999/71/EG (399L0071); EGT nr 194, 27.7.1999, s. 36

Kommissionens direktiv 2000/24/EG (300L0024); EGT nr 107, 4.5.2000, s. 28

Kommissionens direktiv 2000/42/EG (300L0042); EGT nr 158, 30.6.2000, s. 51

Kommissionens direktiv 2000/58/EG (300L0058); EGT nr 244, 29.9.2000, s. 78

Kommissionens direktiv 2000/81/EG (300L0081); EGT nr 326, 22.12.2000, s. 56

Kommissionens direktiv 2000/82/EG (300L0082); EGT nr 3, 6.1.2001, s. 18

Kommissionens direktiv 2001/39/EG (301L0039); EGT nr 148, 1.6.2001, s. 70

Kommissionens direktiv 2001/57/EG (301L0057); EGT nr 208, 1.8.2001, s. 36

Kommissionens direktiv 2002/23/EG (32002L0023); EGT nr 64, 7.3.2002, s. 13

Kommissionens direktiv 2002/42/EG (32002L0042); EGT nr 134, 22.5.2002, s. 29

Kommissionens direktiv 2002/66/EG (32002L0066); EGT nr 192, 20.7.2002, s. 47

Kommissionens direktiv 2002/71/EG (32002L0071); EGT nr 225, 22.8.2002, s. 21

Kommissionens direktiv 2002/79/EG (32002L0079); EGT nr 291, 28.10.2002, s. 1

Kommissionens direktiv 2002/97/EG (32002L0097); EGT nr 343, 18.12.2002, s. 23

Kommissionens direktiv 2003/60/EG (32003L0060); EUT nr 155, 24.6.2003, s. 15

Kommissionens direktiv 2003/113/EG (32003L0113); EUT nr 324, 11.12.2003, s. 24

Denna publikation fås från jord- och skogsbruksministeriets avdelning för livsmedel och hälsa

Besöksadress

Mariegatan 23
00170 HELSINGFORS

Postadress

PB 30
00023 STATSRÅDET

Telefon

(09) 160 01

Telefax

(09) 160 53338

Kommissionens direktiv 2003/118/EG (32003L0118); EUT nr 327, 16.12.2003, s. 25
Kommissionens direktiv 2004/2/EG (32004L0002); EUT nr 14, 21.1.2004, s. 10
Kommissionens direktiv 2004/61/EG (32004L0061); EUT nr 127, 29.4.2004, s. 81
Kommissionens direktiv 2005/46/EG (32005L0046); EUT nr 177, 9.7.2005, s. 35
Kommissionens direktiv 2005/48/EG (32005L0048); EUT nr 219, 24.8.2005, s. 29
Kommissionens direktiv 2005/70/EG (32005L0070); EUT nr 276, 21.10.2005, s. 35
Kommissionens direktiv 2006/30/EG (32006L0030); EUT nr 75, 14.3.2006, s. 7
Kommissionens direktiv 2006/59/EG (32006L0059); EUT nr 175, 29.6.2006, s. 61
Kommissionens direktiv 2006/61/EG (32006L0061); EUT nr 206, 27.7.2006, s. 12
Kommissionens direktiv 2006/62/EG (32006L0062); EUT nr 206, 27.7.2006, s. 27

Jord- och skogsbruksministeriets förordning om främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung

I enlighet med jord- och skogsbruksministeriets beslut *föreskrivs* med stöd av 7 § i livsmedelslagen av den 13 januari 2006 (23/2006) samt 44 § i lagen av den 27 juni 1997 om medicinsk behandling av djur (617/1997):

1 §

Tillämpningsområde

I denna förordning föreskrivs om övervakning av förekomsten av främmande ämnen och om högsta tillåtna mängder av främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung. I förordningen föreskrivs också om övervakning av användningen av läkemedelssubstanser och andra ämnen som är avsedda för behandling av djur på produktionsenheterna.

Bestämmelser om övervakning av förekomsten av främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung i anläggningar och på primärproduktionsställen finns dessutom i jord- och skogsbruksministeriets förordning om livsmedelshygien i livsmedel av animaliskt ursprung (37/VLA/2006) och i jord- och skogsbruksministeriets förordning om kraven på primärproduktion för säkerställande av livsmedelssäkerheten (134/2006).

Bestämmelser om provtagning finns i jord- och skogsbruksministeriets förordning om provtagning enligt hygienlag (3/VLA/2000).

Bestämmelser om påvisande av mikrobläkemedelssubstanser vid köttbesiktning finns i jord- och skogsbruksministeriets förordning om påvisande med mikrobiologisk metod av mikrobläkemedelssubstanser vid köttbesiktning (21/VLA/2001).

Om det i denna förordning inte har angetts någon tillåten maximimängd för ett främmande ämne, iaktas de högsta tillåtna mängder som fastställts av Europeiska gemenskaperna. Om den högsta tillåtna mängden för ett främmande ämne har inte angetts i den ovan

nämnda lagstiftningen, skall Livsmedelssäkerhetsverket avgöra i vilka mängder det främmande ämnet kan tillåtas förekomma i livsmedel av animaliskt ursprung.

2 §

Europeiska gemenskapernas lagstiftning

Bestämmelser om kontrollen av rests substanser i vissa animaliska produkter finns i kommissionens beslut 97/747/EG om fastställande av omfattning och frekvens av provtagningar som föreskrivs i rådets direktiv 96/23/EG för kontroll av vissa ämnen och rests substanser av dessa i vissa animaliska produkter.

Bestämmelser om de metoder som skall användas för att undersöka förekomsten av främmande ämnen, metodernas prestanda och tolkningen av resultat finns i kommissionens beslut 2002/657/EG om genomförande av rådets direktiv 96/23/EG avseende analysmetoder och tolkning av resultat.

Bestämmelser om den metod som skall användas för att påvisa histamin och om de högsta tillåtna mängderna histamin i vissa fiskeriprodukter finns i kommissionens förordning (EG) nr 2073/2005 om mikrobiologiska kriterier för livsmedel.

Bestämmelser om undersökning av marina biotoxiner finns i kommissionens förordning (EG) nr 2074/2005 om tillämpningsåtgärder för vissa produkter enligt Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 och för genomförandet av offentliga kontroller enligt Europaparlamentets och rådets förordningar (EG) nr 854/2004 och (EG) nr 882/2004, om undantag från Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 852/2004 och om ändring av förordningarna (EG) nr 853/2004 och (EG) nr 854/2004, vilken gäller fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung.

Bestämmelser om de högsta tillåtna mängderna marina biotoxiner i levande marina musslor finns i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 853/2004 om fastställande av särskilda hygienregler för livsmedel av animaliskt ursprung.

Bestämmelser om konfirmeringsmetoden vad gäller mikrobiologiska metoder för undersökning av rests substanser av antibiotika i mjölk och mjölkbaserade produkter finns i kommissionens beslut 91/180/EEG om fastställande av vissa metoder för analys och provning av obehandlad och värmebehandlad mjölk.

Bestämmelser om provtagnings- och analysmetoder vad gäller mykotoxiner finns i kommissionens förordning (EG) nr 401/2006 om provtagnings- och analysmetoder för offentlig kontroll av halten av mykotoxiner i livsmedel.

Bestämmelser om de högsta tillåtna mängderna av vissa främmande ämnen finns i kommissionens förordning (EG) nr 1881/2006 om fastställande av gränsvärden för vissa främmande ämnen i livsmedel.

Bestämmelser om de högsta tillåtna mängderna rests substanser av läkemedel finns i rådets förordning (EG) nr 2377/90 om inrättandet av ett gemenskapsförfarande för att fastställa gränsvärden för högsta tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung.

Bestämmelser om de högsta tillåtna mängderna radioaktiva ämnen finns i rådets förordning (EG) nr 737/90 om villkoren för import av jordbruksprodukter med ursprung i tredje land efter olyckan vid kärnkraftverket i Tjernobyl och i rådets förordning (EG) nr 686/95 om förlängning av giltighetstiden för denna förordning.

Bestämmelser om provtagnings- och analysmetoder vad gäller dioxiner finns i kommissionens förordning (EG) nr 1883/2006 om provtagnings- och analysmetoder vid offentlig kontroll av halterna av dioxin och dioxinlika PCB:er i vissa livsmedel.

Bestämmelser om metoder som används för att undersöka bly, kadmium och kvicksilver finns i kommissionens direktiv 2001/22/EG om fastställande av provtagnings- och analysmetoder för offentlig kontroll av halterna av bly, kadmium, kvicksilver och 3-MCPD i livsmedel.

Bestämmelser om maximimängderna för bekämpningsmedel finns i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 om gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i eller på livsmedel och foder av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om ändring av rådets direktiv 91/414/EEG.

3 §

Definitioner

I denna förordning avses med

- 1) **livsmedel av animaliskt ursprung** ett sådant livsmedel som avses i 6 § 2 punkten i livsmedelslagen (23/2006),
- 2) **främmande ämne** ett ämne i ett livsmedel som inte är ett tillverknings- eller tillsatsämne och som kan göra livsmedlet farligt för hälsan eller i övrigt odugligt som livsmedel,
- 3) **övervakningsmyndighet** i livsmedelslagen avsedda kommunala tillsynsmyndigheter samt länsstyrelsen, den veterinär som länsstyrelsen har förordnat till ett övervakningsuppdrag och Livsmedelssäkerhetsverket,
- 4) **läkemedelssubstans som har förbjudits** en läkemedelssubstans som genom jord- och skogsbruksministeriets beslut om förbud mot användningen av vissa läkemedelssubstanser i fråga om djur (743/1997) helt har förbjudits för animalieproduktionsdjur,
- 5) **läkemedelssubstans vars användning har begränsats** en läkemedelssubstans vars användning för animalieproduktionsdjur har begränsats genom jord- och skogsbruksministeriets beslut om förbud mot användningen av vissa läkemedelssubstanser i fråga om djur,
- 6) **olaglig användning av läkemedelssubstanser** att ett animalieproduktionsdjur behandlas med en sådan läkemedelssubstans som har förbjudits i jord- och skogsbruksministeriets beslut om förbud mot användningen av vissa läkemedelssubstanser i fråga om djur eller att en läkemedelssubstans vars användning har begränsats tillförs ett animalieproduktionsdjur på ett sådant sätt som har förbjudits i det nämnda beslutet,

- 7) **animalieproduktionsdjur** ett animalieproduktionsdjur enligt definitionen i 4 § i lagen om medicinsk behandling av djur (617/1997), nedan djurmedicinlagen,
- 8) **produktionsenhet** ett primärproduktionsställe enligt 6 § 25 punkten i livsmedelslagen där animalieproduktionsdjur föds upp eller hålls,
- 9) **anläggning** livsmedelslokaler som hanterar livsmedel av animaliskt ursprung innan de går till detaljförsäljning och som skall godkännas i enlighet med 13 § 1 mom. i livsmedelslagen,
- 10) **grupp av animalieproduktionsdjur** animalieproduktionsdjur som tillhör samma djurart och åldersgrupp och som har fötts upp samtidigt på samma produktionsenhet under samma förhållanden,
- 11) **konfirmeringsmetod** en konfirmeringsmetod enligt definitionen i kommissionens beslut om genomförande av rådets direktiv 96/23/EG avseende analysmetoder och tolkning av resultat,
- 12) **motprov** ett prov som tas på begäran av en livsmedelsföretagare och som tas samtidigt, av samma djur, samma varuparti eller samma ställe och på samma sätt som det egentliga provet och som företagaren, om den så önskar, kan lämna in för att undersökas parallellt med det egentliga provet,
- 13) **dubbelprov** ett likadant prov som det egentliga provet, vilket man fått genom att dela det ursprungliga provet i två delar, och som sparas för den händelse att man måste göra nya undersökningar på grund av en eventuell tvist om testningen,
- 14) **positivt resultat** ett analysresultat som enligt artikel 6 i kommissionens beslut om genomförande av rådets direktiv 96/23/EG avseende analysmetoder och tolkning av resultat inte uppfyller kraven,
- 15) **programmet för övervakning av främmande ämnen** ett program för övervakning av förekomsten av främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung som ansluter sig till den övervakning som avses i 30 § 3 punkten i livsmedelslagen och som följer rådets direktiv 96/23/EG om införande av kontrollåtgärder för vissa ämnen och rests substanser av dessa i levande djur och i produkter framställda därav och om upphävande av direktiv 85/358/EEG och 86/469/EEG samt beslut 89/187/EEG och 91/664/EEG, samt
- 16) **besiktningsveterinär** en besiktningsveterinär enligt definitionen i jord- och skogsbruksministeriets förordning om köttbesiktning 38/VLA/2006.

4 §

Ikraftträdande

Denna förordning träder i kraft den 8 februari 2007.

Genom denna förordning upphävs jord- och skogsbruksministeriets förordning av den 21 mars 2001 om främmande ämnen i animaliska livsmedel (13/VLA/2001) jämte ändringar.

Helsingfors den 24 januari 2007

Jord- och skogsbruksminister

Juha Korkeaoja

Överinspektör

Erkki Koskinen

INNEHÅLLSFÖRTECKNING ÖVER BILAGORNA

BILAGA 1. ÖVERVAKNING AV FRÄMMANDE ÄMNEN SAMT ANVÄNDNINGEN AV LÄKEMEDELSSUBSTANSER.....	6
1 KAP. KRAV SOM GÄLLER FÖREKOMSTEN AV FRÄMMANDE ÄMNEN	6
2 KAP. ÖVERVAKNING AV FÖREKOMSTEN AV FRÄMMANDE ÄMNEN	6
3 KAP. PROGRAMMET FÖR ÖVERVAKNING AV FRÄMMANDE ÄMNEN	6
4 KAP. ÖVERVAKNING PÅ PRODUKTIONSENHETERNA	7
<i>A. Åtgärder som föranleds av misstanke</i>	<i>7</i>
<i>B. Konstaterad olaglig användning av läkemedelssubstanser</i>	<i>7</i>
<i>C. Andra restsubstanser av läkemedel och främmande ämnen som konstaterats</i>	<i>9</i>
5 KAP. GENOMFÖRANDE AV PROVTAGNING	10
6 KAP. UNDERSÖKNING AV PROV	11
7 KAP. ÅTGÄRDER SOM FÖRANLEDS AV POSITIVT RESULTAT	12
8 KAP. UTREDNINGAR I ANDRA STATER.....	13
9 KAP. FISKAR SOM FÖTTIS UPP OCH HÄGNAT VILT	13
BILAGA 2. HÖGSTA TILLÅTNA MÄNGDER AV BEKÄMPNINGSMEDEL I LIVSMEDEL AV ANIMALISKT URSPRUNG	14

BILAGA 1. ÖVERVAKNING AV FRÄMMANDE ÄMNEN SAMT ANVÄNDNINGEN AV LÄKEMEDELSSUBSTANSER

1 KAP. KRAV SOM GÄLLER FÖREKOMSTEN AV FRÄMMANDE ÄMNEN

1. Det är förbjudet att som livsmedel använda eller att överlåta för användning som livsmedel sådana livsmedel av animaliskt ursprung som konstaterats innehålla
 - sådana mängder främmande ämnen som överskrider de högsta tillåtna mängderna i bilaga 2 till denna förordning eller, om några maximimängder inte har angetts, sådana mängder främmande ämnen som gör livsmedlet farligt för hälsan eller i övrigt odugligt som livsmedel,
 - förbjudna läkemedelssubstanser eller
 - tillåtna hormonella läkemedelssubstanser i sådana mängder att den högsta naturliga fysiologiska nivån för hormonet i fråga överskrids.
2. Det är likaså förbjudet att som livsmedel använda eller att överlåta för användning som livsmedel sådana livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från djur som behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt.

2 KAP. ÖVERVAKNING AV FÖREKOMSTEN AV FRÄMMANDE ÄMNEN

3. En kommunal tillsynsmyndighet eller en besiktningsveterinär skall ta prov av livsmedel av animaliskt ursprung för att undersöka förekomsten av främmande ämnen, om det finns skäl att misstänka att livsmedlen innehåller främmande ämnen i sådana mängder att de inte får användas som livsmedel.
4. Om en undersökning som utförts av en myndighet eller som utförts inom ramen för en anläggnings egenkontroll visar att ett livsmedel av animaliskt ursprung innehåller främmande ämnen, skall den kommunala tillsynsmyndigheten, Livsmedelssäkerhetsverket eller länsstyrelsen vid behov utreda orsakerna till förekomsten av främmande ämnen vid den anläggning eller den produktionsenhet som de övervakar och vidta de åtgärder som behövs för att förhindra förekomsten av främmande ämnen.

3 KAP. PROGRAMMET FÖR ÖVERVAKNING AV FRÄMMANDE ÄMNEN

5. Förekomsten av främmande ämnen i livsmedel av animaliskt ursprung iakttas och övervakas i hela landet med hjälp av programmet för övervakning av främmande ämnen. Med hjälp av programmet övervakas också hur sådana läkemedelssubstanser som förbjudits eller vars användning har begränsats används för animalieproduktionsdjur.
6. Livsmedelssäkerhetsverket skall göra upp programmet för övervakning av främmande ämnen för kött, mjölk, fiskerivaror, ägg och honung. Programmet kan omfatta provtagningar av livsmedel av animaliskt ursprung, av levande djur och produkter från dem samt av djurens fodermedel och dricksvatten. Vid uppgörandet av programmet och rapporteringen till kommissionen skall kraven i rådets direktiv 96/23/EG, samt kraven i internationella fördrag som är bindande för Finland beaktas.
7. Livsmedelssäkerhetsverket skall se till att programmet för övervakning av främmande ämnen fullföljs. Vid provtagningar kan Livsmedelssäkerhetsverket bistås av de kommunala tillsynsmyndigheterna och länsstyrelserna. De prov som ingår i

övervakningsprogrammet och som gäller levande djur på produktionsenheterna och djurens fodermedel och dricksvatten skall dock tas av länsstyrelsen och de veterinärer som den har förordnat till uppdraget. Dessa prov tas i enlighet med de anvisningar som Livsmedelssäkerhetsverket meddelar.

8. Livsmedelssäkerhetsverket skall samla resultaten av de undersökningar som utförts enligt övervakningsprogrammet och göra en sammanställning av dem. Sammanställningen skall publiceras årligen.

4 KAP. ÖVERVAKNING PÅ PRODUKTIONSENHETERNA

A. Åtgärder som föranleds av misstanke

9. Om det finns grundad anledning att misstänka brott mot de bestämmelser som gäller användningen av läkemedelssubstanser eller andra ämnen som är avsedda för behandling av djur, skall länsstyrelsen eller den veterinär som länsstyrelsen har förordnat till detta uppdrag inspektera de misstänkta produktionsenheterna. I samband med inspektionen skall användning och innehav av läkemedelssubstanser samt andra ämnen som är avsedda för behandling av djur utredas och de prov som krävs för utredningen tas.

Om det misstänks att animalieproduktionsdjur har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, skall sådana prov som behövs tas av djuren, produkterna från dem, djurens fodermedel eller deras dricksvatten.

10. I samband med inspektionen skall alltid den bokföring som djurens ägare eller innehavare för över medicinsk behandling av animalieproduktionsdjur granskas.

B. Konstaterad olaglig användning av läkemedelssubstanser

11. Om prov som tagits vid en produktionsenhet eller av livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten visar att läkemedelssubstanser har använts på ett olagligt sätt, skall länsstyrelsen se till att följande åtgärder vidtas:
 - Länsveterinären eller en veterinär som länsstyrelsen har förordnat inspekterar produktionsenheten för att utreda orsaken till förekomsten av läkemedelssubstanser som har förbjudits eller vars användning har begränsats samt för att undersöka omfattningen av den olagliga användningen av läkemedelssubstanser. I samband med inspektionen tas sådana prov som behövs för utredningen. Provtagningen omfattar prov av djurens fodermedel, dricksvatten och de läkemedel som finns vid produktionsenheten. Prov tas från alla grupper av animalieproduktionsdjur vid produktionsenheten så att antalet prov från varje grupp blir statistiskt representativt. Animalieproduktionsdjuren vid produktionsenheten undersöks med tanke på implantationer. Bestämmelser om inspektioner som utförs i utrymmen som omfattas av hemfriden finns i 23 § 3 mom. i djurmedicinlagen och i 49 § 3 mom. i livsmedelslagen.
 - Animalieproduktionsdjuren vid produktionsenheten märks för identifiering. Förflyttning av animalieproduktionsdjur från produktionsenheten förbjuds till dess att resultatet av undersökningen har blivit klart. Även överlåtelse av produkter från animalieproduktionsdjuren i fråga för användning som livsmedel eller fodermedel förbjuds till dess att resultatet av undersökningen har blivit

klart. Animalieproduktionsdjur får dock förflyttas från produktionsenheten till en särskild plats som länsstyrelsen har bestämt. I sådana fall skall förflyttningen av djuren övervakas av länsstyrelsen.

- Länsstyrelsen skall underrätta de slakterier, mejerier och andra enheter till vilka produktionsenheten har levererat produkter för användning som livsmedel eller fodermedel om förbudet att förflytta animalieproduktionsdjur och förbudet att överlåta produkter.
- Ursprunget till den läkemedelssubstans som har förbjudits eller vars användning har begränsats utreds inom hela tillverknings-, försäljnings- och transportkedjan för ämnet.
- Kontrollen av hur läkemedelssubstansen i fråga används skärps inom det område där produktionsenheten är belägen.

12. Länsstyrelsen skall bestämma att sådana animalieproduktionsdjur som enligt undersökningarna har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt skall avlivas och att deras kroppar och andra produkter som härrör från djuren skall förstöras.

Djuren skall avlivas vid produktionsenheten i fråga eller på en plats som länsstyrelsen har bestämt. Djurkropparna och andra produkter som härrör från djuren skall behandlas på det sätt som anges i Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1774/2002 om hälsobestämmelser för animaliska biprodukter som inte är avsedda att användas som livsmedel.

13. Länsstyrelsen skall ta prov av alla animalieproduktionsdjur som med fog misstänks ha fått olaglig medicinsk behandling. Om undersökningarna visar att en del av de undersökta djuren i en grupp animalieproduktionsdjur har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, bestämmer dock djurens ägare eller innehavare om alla djur i gruppen skall undersökas eller om hela gruppen direkt skall avlivas och förstöras.

14. Länsstyrelsen skall bestämma att produktionsenheten och andra produktionsenheter som ägs av samma person skall underställas förstärkt kontroll i tolv månader efter undersökningen. Under den förstärkta kontrollen gäller följande:

- länsveterinären eller en veterinär som länsstyrelsen har förordnat skall regelbundet inspektera produktionsenheten för att övervaka olaglig användning av läkemedelssubstanser,
- den kommunala tillsynsmyndigheten eller besiktningsveterinären skall med tanke på eventuell olaglig användning av läkemedelssubstanser undersöka alla grupper av animalieproduktionsdjur som sänts från produktionsenheten till ett slakteri, ett litet slakteri eller någon annan anläggning och
- vid behov skall andra livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten undersökas regelbundet med tanke på eventuell olaglig användning av läkemedelssubstanser. I sådana fall tas proven av den kommunala tillsynsmyndighet som med stöd av livsmedelslagen övervakar produktionsenheten eller den anläggning till vilken livsmedlen har skickats från produktionsenheten.

Länsstyrelsen skall underrätta de myndigheter som med stöd av livsmedelslagen övervakar de berörda anläggningarna om den förstärkta kontrollen av djuren på produktionsenheten och de livsmedel som härrör från djuren. Länsstyrelsen skall meddela dessa myndigheter detaljerade anvisningar om hur den förstärkta kontrollen skall verkställas.

15. Länsstyrelsen skall skicka resultatet av undersökningarna och utredningarna till Livsmedelssäkerhetsverket.

C. Andra restsubstanser av läkemedel och främmande ämnen som konstaterats

16. Om livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från en produktionsenhet har konstaterats innehålla sådana mängder restsubstanser av läkemedel eller andra främmande ämnen som överstiger de tillåtna maximimängderna och om det inte är fråga om olaglig användning av läkemedelssubstanser, skall länsstyrelsen se till att följande åtgärder vidtas:
 - länsveterinären eller en veterinär som länsstyrelsen har förordnat inspekterar produktionsenheten för att utreda orsaken till förekomsten av restsubstanser av läkemedel eller andra främmande ämnen samt tar de prov som behövs för utredningen och
 - vid behov utreds ursprunget till de läkemedelssubstanser eller främmande ämnen som påträffats.
17. Produktionsenheten behöver dock inte inspekteras om djurets ägare eller innehavare i enlighet med 18 § i djurmedicinalagen har underrättat den berörda anläggningen om den medicinska behandling som djuret fått i samband med att djuret eller produkter som härrör från djuret har skickats till anläggningen för att slaktas respektive användas som livsmedel.
18. Om ett livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från en produktionsenhet har konstaterats innehålla sådana mängder restsubstanser av läkemedel som överstiger de tillåtna maximimängderna, kan länsstyrelsen vid behov bestämma att animalieproduktionsdjuren vid produktionsenheten skall märkas och förbjuda att animalieproduktionsdjur förflyttas från produktionsenheten under en viss tid.
19. Om det finns grundad anledning att misstänka att det hos djuren vid produktionsenheten eller i de produkter som härrör från den förekommer sådana mängder restsubstanser av läkemedel eller andra främmande ämnen att de kan göra livsmedlen av animaliskt ursprung odugliga som livsmedel, kan den kommunala tillsynsmyndighet som med stöd av livsmedelslagen övervakar produktionsenheten förbjuda att produktionsenheten under en viss tid levererar djur eller produkter som härrör från dem för att användas som livsmedel. Under denna tid skall den kommunala tillsynsmyndigheten ta prov av produkterna från produktionsenheten för att utreda förekomsten av främmande ämnen och undersöka produkternas duglighet som livsmedel.
20. Om livsmedel av animaliskt ursprung från samma produktionsenhet upprepade gånger konstateras innehålla sådana mängder främmande ämnen som överstiger de tillåtna maximimängderna, skall länsstyrelsen bestämma att produktionsenheten ställs under förstärkt kontroll under sex månaders tid.

Under den förstärkta kontrollen skall de livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten undersökas regelbundet med tanke på eventuell förekomst av främmande ämnen. Den kommunala tillsynsmyndighet som övervakar den berörda produktionsenheten eller den anläggning till vilken djuren eller produkterna av animaliskt ursprung levereras för att användas som livsmedel eller en besiktningsveterinär skall ta de prov som behövs för detta ändamål. Länsstyrelsen skall underrätta de berörda kommunala tillsynsmyndigheterna och besiktningsveterinärerna om den förstärkta kontrollen av livsmedel av animaliskt ursprung som härrör från produktionsenheten. Länsstyrelsen skall också meddela detaljerade anvisningar om hur kontrollerna och provtagningarna skall utföras.

21. Länsstyrelsen skall sända resultatet av undersökningarna och utredningarna till Livsmedelssäkerhetsverket.

5 KAP. GENOMFÖRANDE AV PROVTAGNING

22. De prov som denna förordning förutsätter skall tas av övervakningsmyndigheterna. Proven skall märkas så att det inte kan uppstå tvivel om deras ursprung. Proven skall tas i lämpliga kärl på ett sådant sätt att kontaminering och förändring av proven förhindras. Kärlen skall förseglas.

23. Till den handling som åtföljer ett prov skall följande uppgifter fogas:
 - namn- och adressuppgifter om den som äger eller innehar animalieproduktionsdjuren,
 - produktionsenhetens adress,
 - namn, adress och godkännandenummer på i livsmedelslagen avsedd anläggning, då provet har tagits i anläggningen,
 - tidpunkten för provtagningen och datum för avsändningen av provet,
 - provets nummer,
 - provets art och provtagningssättet,
 - djurarten i fråga,
 - orsak till provtagningen,
 - provets mängd
 - substanser som skall undersökas och
 - namn och adress på den myndighet som tagit provet.

Till den handling som åtföljer prov som tagits av ett levande eller slaktat djur skall dessutom följande uppgifter fogas:

- djurets identifieringsuppgifter,
 - djurets kön med information om eventuellt dräktighet,
 - djurets ålder och
 - medicinsk behandling av djuret under de senaste fyra månaderna, om denna uppgift finns tillgänglig.
24. Provtagaren skall underteckna handlingen som åtföljer provet. När det är möjligt, begärs underskrift också av ägaren eller innehavaren av djuren vid produktionsenheten eller av en representant för en i livsmedelslagen avsedd anläggning. Provtagaren skall behålla en kopia av handlingen. En kopia skall ges till den produktionsenhet eller anläggning där provet har tagits. En kopia av handlingen skall skickas med provet till laboratoriet. Dessutom skall provtagaren skicka en kopia av handlingen till Livsmedelssäkerhetsverket.

25. På begäran av den som äger eller innehar animalieproduktionsdjuren eller livsmedlen av animaliskt ursprung skall ett motprov tas samtidigt med provet.
26. Om det tekniskt sett är möjligt, skall ett myndighetsprov alltid delas upp i ett dubbelprov så att en undersökning av substansen i fråga är möjlig i båda proven.

6 KAP. UNDERSÖKNING AV PROV

27. Myndighetsprov som tagits med stöd av denna förordning skall omedelbart skickas till ett laboratorium för att undersökas. Proven skall undersökas i ett sådant nationellt referenslaboratorium för främmande ämnen som avses i 37 § 1 mom. i livsmedelslagen eller i ett sådant av Livsmedelssäkerhetsverket godkänt laboratorium som har ackrediterat sina viktigaste undersökningsmetoder för övervakning av främmande ämnen. Provresultatet skall vara färdigt senast 30 dygn efter det att provet har anlänt till laboratoriet, om det inte finns särskilda skäl för dröjsmålet.
28. Provet och dess dubbelprov skall förvaras i laboratoriet i minst 30 dygn efter det att resultatet av undersökningen har blivit färdigt. Om resultatet av undersökningen är positivt, skall provet och dess dubbelprov dock förvaras i laboratoriet åtminstone till dess att den tid för begäran om undersökning av ett dubbelprov som avses i 7 kap. 33 punkten i denna bilaga har gått ut. Provet och dubbelprovet skall förvaras så att den egenskap som skall undersökas i provet förändras så litet som möjligt.

7 KAP. ÅTGÄRDER SOM FÖRANLEDS AV POSITIVT RESULTAT

29. Om andra metoder än konfirmeringsmetoder har använts vid undersökning av förekomsten av läkemedelssubstanser som har förbjudits eller vars användning har begränsats, skall positiva resultat alltid bekräftas genom en konfirmeringsmetod.
30. Laboratoriet skall omedelbart anmäla positiva resultat till den myndighet som har låtit utföra undersökningen.
31. Om undersökningarna av proven visar att ett livsmedel innehåller sådana mängder främmande ämnen att det inte får användas som livsmedel eller om undersökningarna av proven visar att animalieproduktionsdjuren har behandlats med läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, skall den övervakningsmyndighet som låtit utföra undersökningen omedelbart lämna in undersökningsresultatet till länsstyrelsen och, om man misstänker kontaminering av främmande ämnen som beror på fodret, även till Livsmedelssäkerhetsverket.

Med undersökningsresultatet skall de uppgifter lämnas som behövs för att identifiera och utreda ursprunget till livsmedlen och djuren i fråga. Länsstyrelsen skall omedelbart vidareföredla uppgifterna till den länsstyrelse inom vars område den produktionsenhet är belägen från vilken djuren eller livsmedlen härrör samt till den myndighet som enligt livsmedelslagen övervakar den anläggning eller produktionsenhet från vilken livsmedlen härrör.

32. Den övervakningsmyndighet som har låtit utföra undersökningen skall också underrätta behöriga ägare eller innehavare av djur eller livsmedel om ett positivt undersökningsresultat. Om resultatet visar att man på animalieproduktionsdjur har använt läkemedelssubstanser på ett olagligt sätt, får ägarna eller innehavarna av djur

eller livsmedel dock inte underrättas om det positiva undersökningsresultatet förrän en sådan inspektion som förutsätts i 4 kap. 11 punkten i denna bilaga har utförts vid produktionsenheten.

33. Om en behörig ägare eller innehavare av djur eller livsmedel betvivlar riktigheten hos undersökningsresultatet, har den rätt att begära att dubbelprovet undersöks. Denna begäran skall göras skriftligen inom 30 dygn från delfåendet av undersökningsresultatet. Begäran skall adresseras till den övervakningsmyndighet som har låtit utföra undersökningen.
34. Om riktigheten hos ett undersökningsresultat som gäller främmande ämnen ifrågasätts på basis av resultatet av undersökningar av motprov eller dubbelprov, skall undersökningsresultatet bekräftas vid det nationella referenslaboratoriet för främmande ämnen. I detta fall har en behörig ägare eller innehavare av djur eller livsmedel rätt att utse en egen expert som skall följa utförandet av den bekräftande undersökningen.
35. Om riktigheten hos ett undersökningsresultat har ifrågasatts av en anläggning som avses i livsmedelslagen, skall anläggningen svara för de kostnader som föranleds av att undersökningsresultatet bekräftas. Om riktigheten hos ett undersökningsresultat som gäller läkemedelssubstanser har ifrågasatts av ägare eller innehavare av animalieproduktionsdjur, skall de enligt 40 § i djurmedicinlagen svara för de kostnader som föranleds av att undersökningsresultatet bekräftas.

8 KAP. UTREDNINGAR I ANDRA STATER

36. Om resultatet av inspektioner och utredningar som har utförts med stöd av denna förordning visar att utredningar även är nödvändiga i en eller flera andra stater som hör till Europeiska ekonomiska samarbetsområdet eller i någon annan stat, skall Livsmedelssäkerhetsverket underrätta de övriga staterna i Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och Europeiska gemenskapernas kommission om detta. Om Finland kontaktas enligt samma förfarande, skall Livsmedelssäkerhetsverket vidta de åtgärder som behövs.

9 KAP. FISKAR SOM FÖTTIS UPP OCH HÄGNAT VILT

37. Om ägaren eller innehavaren av fiskar som fötts upp eller av hägnat vilt önskar försätta fiskar som fötts upp eller hägnat vilt i frihet under karenstiden för ett läkemedel som djuren har behandlats med, skall djurens ägare eller innehavare till länsstyrelsen lämna en utredning med motivering om att försättandet av djuren i frihet inte medför olägenheter för människor, djur eller miljö.

Orsaken till att ägaren eller innehavaren önskar försätta djuren i frihet under karenstiden skall framgå av utredningen. Utredningen skall skickas till länsstyrelsen i det län inom vars område djuren avses bli försatta i frihet. Länsstyrelsen skall förbjuda försättandet av djuren i frihet, om utredningen inte är tillfredsställande och tillförlitlig.

BILAGA 2. HÖGSTA TILLÅTNA MÄNGDER AV BEKÄMPNINGSMEDEL I LIVSMEDEL AV ANIMALISKT URSPRUNG

TABELL 1.

	Högsta tillåtna mängder mg/kg	Högsta tillåtna mängder mg/kg	Högsta tillåtna mängder mg/kg
Bekämpningsmedel	Fett i kött och produkter som härrör från kött 1) 4) 5)	Mjök och grädde samt produkter som härrör från mjök 2) 4) 5)	Ägg och äggprodukter 3) 4) 5)
Abamektin (summan av avermektin B1, avermektin B1b och delta-8,9 isomer av avermektin B1ia)	0,02 lever av nötkreatur 0,01* övriga produkter	0,005*	0,01*
Aldrin Dieldrin (HEOD) ensamt eller kombinerat, beräknade som dieldrin (HOED)	0,2	0,006	0,02
Aramit	0,01*	0,01*	0,01*
Azinfosetyl	0,01* (e)	0,01* (e)	0,01* (e)
Barban	0,05*	0,05*	0,05*
Bifentrin	0,1 fett av nötkreatur 0,05* övriga produkter	0,01*	0,01*
Binapakryl	0,01*	0,01*	0,01*
Bitertanol	0,05*	0,05*	0,05*
Bromopropylat	0,05*	0,05*	0,05*
Bromoxinil och dess estrar, uttryckt som bromoxinil	0,05 kött (d) 0,20 slaktbiprodukter (d)	0,01* (d)	
2,2-bis (4-etylfenyl)-1,1-dikloretan	0,01*	0,01*	0,01*
Cyclanilid	0,01*(a)	0,01*(a)	0,01*(a)
Cyflutrin inklusive andra blandningar av isomerer (summan av isomerer)	0,05	0,02*	0,02*
Cypermeterin Inklusive andra blandningar av isomerer (summan av isomerer)	0,05* fjäderfäkött 0,2 övriga produkter	0,02	0,05*
Cyromazin	0,3 får 0,05* övriga produkter	0,05*	0,05*
DDT (summan av p,p'-DDT, o,p'-DDT, p,p'-DDE och p,p'-TDE (DDD) beräknade som DDT)	1	0,04	0,05
Deltameterin (cis-deltameterin) (g)	0,03* lever och njure 0,1 fjäderfä och fjäderfäprodukter 0,5 övriga produkter	0,05	0,05*
Diazinon	0,05* kött av sin och fjäderfäkött	0,01*	0,05*
Dieldrin (HEOD), se aldrin			
1,2-dikloretan	0,01*	0,01*	0,01*

Dikofol (summan av P, P' ja O, P'isomer)	0,5 kött av nötkreatur, får och getter 0,1 fjäderfäkött 0,05* övriga produkter	0,02	0,05*
Disulfoton (summan av disulfoton och disulfotoni-sulfon beräknade som disulfo- ton)	0,02*	0,02	0,02*
Summan av kvick- silverföreningar	0,01*	0,01*	0,01*
Endosulfan (summan av alfa- och beta-endosulfan samt endosulfansulfat beräknade som endosulfan)	0,1	0,004	0,1*
Endrin	0,05	0,0008	0,005
Etylenoxid (summan av etylenoxid och 2-kloreta- nol uttryckt som etylen- oxi)	0,02*	0,02*	0,02*
Fenbutatinoxid	0,05*	0,05*	0,05*
Fention och dess syreanalog, deras sulfoxider och sulfoner, uttryckt som fention	0,05* (e)	0,01* (e)	-
Fentin (fentin beräknade som trifenyltinkatjon)	0,05*	0,05*	0,05*
Fenvalerat och esten- valerat			
summan av RR- och SS- isomerer	0,02* fjäderfäkött 0,2 övriga produkter	0,02*	0,02*
summan av RS- och SR- isomerer	0,02* fjäderfäkött 0,05 övriga produkter	0,02*	0,02*
Flucytrinat (summan av isomerer uttryckta som flucytrinat)	0,05*	0,05*	0,05*
Heksaklorbensen (HCB)	0,2	0,01	0,02
Heksaklorcyklohexan (HCH)			
alfa-isomer	0,2	0,004	0,02
beta-isomer	0,1	0,003	0,01
gamma-isomer (lindan)	2 fårkött 1 övriga produkter	0,008	0,1
Heptaklor (summan av heptaklor och heptakloreoxid beräknade som heptaklor)	0,2	0,004	0,02

Kamferklor (summan av de tre indikatorföreningarna med Parlar-nr 26, 50 och 62 (**))	0,05*utom fjäderfä	0,01*	
Kaptafon	0,01*	0,01*	0,01*
Karbaryl	0,05*	0,05*	0,05*
Klorbenzilat	0,1*	0,1*	0,1*
Klorbensid	0,05*	0,05*	0,05*
Klordan (summan av cis- och trans-isomerer och oxiklordan beräknade som klordan)	0,05	0,002	0,005
Klorfenson	0,05*	0,05*	0,05*
Klorfenvinfos (summan av E- och Z-isomerer)	0,01* (f)	0,01* (f)	0,01* (f)
Kloroxuron	0,05*	0,05*	0,05*
Klorprofam och 4'-hydroxiklorprofam-O-sulfonsyra (4-HSA), uttryckt som klorprofam	0,05* kött (d) 0,05* lever (d) 0,2 njure (d)	0,2 (d)	
Klorpyrifos	0,05* fjäderfäkött	0,01*	0,01*
Klorpyrifos-metyl	0,05*	0,01*	0,01*
Kvintozen	0,01*	0,01*	0,01*
Lindan	0,7 fjäderfäkött 0,02 övrigt	0,001*	0,1
Metakrifos	0,01*	0,01*	0,01*
Metidation	0,02*	0,02*	0,02*
Metoxiklor	0,01*	0,01*	0,01*
Nitrofen	0,01*	0,01*	0,01*
Paration	0,05*	0,05*	0,05*
Pendimetalin	0,05* (b)	0,05* (b)	0,05* (b)
Penkonazol	0,05*	0,01*	0,05*
Permetrin (summan av isomerer)	0,5	0,05	0,05
Pikoxystrobin	0,05* (c)	0,02* (c)	0,05* (c)
Pirimifos-metyl	0,05*	0,05*	0,05*
Profenofos	0,05*	0,01*	0,05*
Prokloraz (summan av prokloraz och dess metaboliter innehållande 2,4,6-triklorofenol, uttryckt som prokloraz)	0,2 fett av nötkreatur 2,0 lever av nötkreatur 0,5 njure av nötkreatur 0,1* övriga produkter	0,02*	0,1*
Pyraklostrobin	0,05* (d)	0,01* (d)	0,05* (d)
Pyrazofos	0,02*	0,02*	0,1*
Quinoxifen	0,2 (d)	0,05 (d)	0,02* (d)
Resmetrin, inklusive andra besläktade isomerblandningar (summan av isomerer)	0,1*	0,1*	0,1*
Syhalotrin (summan av isomerer)	0,02* fjäderfäkött 0,5 övriga produkter	0,05	0,02*
Teknatsen	0,05*	0,05*	0,05*
Triadimenol och triadimefon (summan av triadimenol och triadimefon)	0,1*	0,1*	0,1*

Triazofos	0,01* (e)	0,01* (e)	0,01* (e)
Tridemorf	0,05*	0,05*	0,05*
Trimetylsulfoniumkatjon, till följd av användning av glyfosat	0,2 njure av nötkreatur (d) 0,5 lever av nötkreatur (d) 0,2 kött av nötkreatur (d) 0,1 njure av fjäderfä (d) 0,05* övriga produkter (d)	0,1 (d)	0,01* (d)

* analytisk bestämningsgräns

** Parlar nr 26 2-endo, 3-exo, 5-endo, 6-exo, 8, 8, 10, 10-oktacklorbornan
Parlar nr 50 2-endo, 3-exo, 5-endo, 6-exo, 8, 8, 9, 10, 10-nonacklorbornan
Parlar nr 62 2, 2, 5, 5, 8, 9, 9, 10, 10, -nonacklorbornan

- 1) I fåga om livsmedel med en fetthalt < 10 viktprocent, står restvärdet i relation till den totala vikten av det befria livsmedlet. I sådana fall är den högsta tillåtna mängden en tiondel av värdet för fett, men den får inte vara mindre än 0,01 mg/kg.
- 2) Vid bestämningen av restvärdena i kors mjölk bör en fetthalt av 4 viktprocent tas som utgångspunkt. För mjölk av annat animaliskt ursprung uttrycks restvärdena på basis av verkliga fetthalten.:
För de andra produkterna följs följande regler
 - om fetthalten är < 2 viktprocent, anses den högsta tillåtna mängden vara hälften av den mängd som fastställts för mjölk,
 - om fetthalten är > 2 viktprocent, beräknas restvärdet för fettdelen (mg/kg fett). I sådana fall är den högsta tillåtna mängden 25 gånger den mängd som fastställts för mjölk.
- 3) För ägg och äggprodukter med en fetthalt högre än 10 %, beräknas gränsvärdet för fettdelen (mg/kg fett). I detta fall är den högsta tillåtna mängden 10 gånger högre än den högsta mängden som fastställts ovan i tabell.
- 4) I andra fall än de som avses i fotnot 1), 2) och 3) bör hänsyn tas till den koncentrerings eller utspädning av bekämpningsmedel som förorsakas av torkning eller annan processering när högsta tillåtna mängder tillämpas på torkade eller med en annan metod processerade livsmedel. På motsvarande sätt bör hänsyn tas till den proportionella delen av kött, mjölk eller ägg i livsmedlet när högsta tillåtna mängder tillämpas.
- 5) Fotnot 1), 2), 3) och 4) gäller inte i de fall då den analytiska bestämningsgränsen anges.
 - (a) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 14 juli 2007.
 - (b) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 31 december 2007.
 - (c) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 13 september 2009.
 - (d) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 10 november 2009.
 - (e) Tillämpas från 21.1.2007
 - (f) Tillämpas från 21.1.2008
 - (g) Tillfälligt gränsvärde som gäller till och med den 1 november 2007, i avvaktan på översynen av den dokumentation som avses i bilaga III till direktiv 91/414/EEG och omregistreringen av delmetrinformuleringar i medlemsstaterna.

TABELL 2

	Högsta tillåtna mängder mg/kg	Högsta tillåtna mängder mg/kg	Högsta tillåtna mängder mg/kg
Bekämpningsmedel	Fett i kött och produkter som härrör från kött 1)	Mjolk och grädde samt produkter som härrör från mjölk 1)	Ägg och äggprodukter 1)
Aldikarb (summan av aldikarb och dess sulfoxid och sulfon beräknade som aldikarb)	0,01*	0,01*	0,01*
Amitraz (summan av amitraz och alla metaboliter som innehåller 2,4-dimetylanilin beräknade som amitraz)	0,05* (a) fjäderfäkött		0,01* (a)
Asefat	0,02*	0,02*	0,02*
Acibenzolar-S-metyl	0,02* (d)	0,02* (d)	0,02* (d)
Azoxystrobin	0,05*	0,01*	0,05*
Azocyclotin och cyhexatin (summan av azocyclotin och cyhexatin uttryckt som cyhexatin)	0,2 kött av nötkreatur 0,05* övriga produkter	0,05*	0,05*
Benalaxyl	0,05*	0,05*	0,05*
Benfurokarb	0,05*	0,05*	0,05*
Benomyl Karbendazim och tiofanatmetyl, summan beräknade som karbendazim	0,1*	0,1*	0,1*
Bentazon	0,05*	0,02*	0,05*
2,4-D	1(c) njuret utom fjäderfä 0,05*(c) övriga produkter	0,01*(c)	0,01*(c)
2,4-DB	0,05* (d) kött 0,1 (e) lever, njure	0,01* (e)	0,05* (e)
Cyromazin	0,05* alla produkter utom får	0,02*	0,2
Daminozid (summan av daminozid och 1,1,-dimetylhydrazid beräknade som daminozid)	0,05*	0,05*	0,05*
Diallat	0,2*	0,2*	0,2*
Dikofol (1,1-bis-(paraklorfenol)-2,2-diklorethanol (PP'-FW152) beräknade som dikofolin)	1,0 lever av nötkreatur, får och getter		
Dikvat	0,05*(d)	0,05*(d)	0,05*(d)
Dinoseb	0,01*	0,01*	0,01*
Dinoterb	0,05*	0,05*	0,05*
DNOC	0,05*	0,05*	0,05*
Étefon	0,05*	0,05*	0,05*

Etofumesat (etofumesat och metaboliten 2,3-dihydro-3,3-dimetyl-2- oxobenzofuran-5-ylimetan- sulfonat uttryckt som etofumesat)	0,1*(d)	0,1*(d)	0,1*(d)
Famoxadon	0,05*(d)	0,05*(d)	0,05*(d)
Fenamifos (summan av fenamifos och dess sulfoxid och sulfon uttryckt i fenamifos)	0,01*	0,005*	0,01*
Fenarimol	0,02 lever och njure 0,02* övriga produkter	0,02*	0,02*
Fenheksamid	0,05* (d)	0,05* (d)	0,05* (d)
Fenmedifam (metyl-N-(3- hydroxifenyl)karbamat (MHPC) uttryckt som fenmedifam)	0,05* (b) (h)	0,05* (b) (h)	0,05* (b) (h)
Fluroxipyr	0,5 njure 0,05* övriga produkter	0,05*	0,05*
Fenpropimorf karboxylsyra (BF 421-2) uttryckt som fenpropimorf	0,3 lever av nötkreatur, getter, svin och får 0,05 njure av nötkreatur, getter, svin och får 0,01* fjäderfäkött fett, ätliga slaktbiprodukter 0,02 kött av nötkreatur, getter, svin och få 0,01 övriga produkter	0,01	0,01*
Forat (summan av forat, dess syreanalog och dess sulfoxider och sulfoner beräknade som forat)	0,05*	0,02*	0,05*
Furatiokarb	0,05*	0,05*	0,05*
Glyfosat	2 njure av nötkreatur (g) 0,2 lever av nötkreatur (g) 0,5 njure av svin 0,1 njure av fjäderfä (g) 0,05* övriga produkter (g)	0,01* (g)	0,01* (g)
Imazalil	0,02*	0,02*	0,02*
Iprodion Procymidon Vinklozolin (summan av föreningar och alla metaboliter med 3,5- dikloroanilin-struktur beräknade som 3,5 dikloroanilin)	0,05*	0,05*	0,05*
Isoproturon	0,05* (d)	0,05* (d)	0,05* (d)
Karbendazim och tiofanatmetyl, uttryckt som karbendazim	0,05*	0,05*	0,05*

Propikonazol	0,1 (f) lever av idisslare 0,01* (f) övriga produkter av animaliskt ursprung	0,01* (f)	0,01* (f)
Propineb, se mankotseb			
Propoxur	0,05*	0,05*	0,05*
Propyzamid (summan av propyzamid och alla dess metaboliter som innehåller 3,5-diklorbensoesyrafraktion beräknade som propyzamid)	0,05 fett, lever och njure 0,02* övriga produkter	0,01*	0,02*
Prosymidon, se iprodion			
Pymetrozin	0,01*	0,01*	0,01*
Pyridat (summan av pyridat och dess hydrolysoxid CL 9673-(6-klor-4-hydroxy-3-fenylpyridazin) uttryckt som pyridat)	0,4 njure, utom fjäderfä 0,05* övriga produkter	0,05*	0,05*
Spiroxamin (spiroxaminkarboxylsyra beräknad som spiroxamin)	0,2* njure, lever 0,05* övriga produkter	0,02*	0,05*
Sulfosulfuron	0,05* (d)	0,05* (d)	0,05* (d)
Tiabendazol (summan av tiabendazol och 5-hydroxytiabendazol)	0,1 med undantag för kött och andra produkter från får, nötkreatur och getter		0,1*
Tiodikarb, se metomyl			
Tiofanatmetyl, se benomyl			
Triforin	0,05*	0,05*	0,05*
Vinklozolin, se iprodion			
Zineb, se mankotseb			

* analytisk bestämningsgräns

- 1) När högsta tillåtna mängder tillämpas på torkade eller med en annan metod processerade livsmedel, bör hänsyn tas till den koncentrerings eller utspädning av bekämpningsmedel som förorsakas av torkning eller annan processering. På motsvarande sätt bör hänsyn tas till den proportionella delen av kött, mjölk eller ägg i livsmedlet när högsta tillåtna mängder tillämpas.
 - (a) Tillämpas från 10.1.2007.
 - (b) Tillämpas från 21.1.2008.
 - (c) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 30 juni 2007.
 - (d) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 14 juli 2007.
 - (e) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 31 december 2007.
 - (f) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 13 september 2009.
 - (g) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 10 november 2009.
 - (h) Anger provisoriskt gränsvärde för bekämpningsmedelsrester enligt artikel 4.1 f i direktiv 1991/414/EEG som, om det inte ändras, kommer att bli permanent med verkan från och med den 9 augusti 2010.