

Til høringsinstansene

Deres ref:

Vår ref: 2021/64852

Dato: 25.03.2021

Org.nr: 985 399 077

Statens tilsyn for planter, fisk, dyr og næringsmidler



HØRING AV NYE REGLER OM REFERANSEVERDIER FOR TILTAK FOR IKKE TILLATTE FARMAKOLOGISK AKTIVE STOFFER I ANIMALSKE NÆRINGSMIDLER

Hovedinnholdet i forskriftsutkastet

Høringen gjelder nye regler om referanseverdiene for tiltak (RPA) for ikke tillatte farmakologisk aktive stoffer i animalske næringsmidler. Ved funn av ikke tillatte stoffer behøver kontrollmyndighetene å vite om mengden utgjør noen folkehelsefare eller om man kan tillate disse næringsmidlene i matkjeden. Referanseverdiene for tiltakene er ikke ment som grenseverdier for de ikke tillatte stoffene.

Endringsforskriften gjennomfører forordning (EU) 2019/1871 i forskrift om grenseverdier for legemiddelrester i næringsmidler fra dyr. De norske reglene blir likelydende med teksten i forordningen. Forordningen er vedtatt i EU og tatt inn i EØS-avtalen. Ettersom forordningen er vedtatt i EU, er det i praksis svært begrensede muligheter til å kunne påvirke innholdet i den norske gjennomføringsforskriften i høringsrunden. Høringen gjennomføres derfor hovedsakelig av informasjonshensyn.

Innholdet i forordning (EU) 2019/1871

Forordning (EU) 2019/1871 fastsetter:

- Hvordan referanseverdier for stoffer som ikke er tillatte å bruke til matproduserende dyr skal settes
- Hvilke metoder som skal brukes for å sikre referanseverdiene er tilstrekkelige
- Referanseverdier for stoffer som ikke har en øvre grenseverdi
- Regler for tiltak ved funn av stoffer over referanseverdi

De nye reglene gir føringer for hvordan myndighetene skal følge opp funn av stoffer som ikke er tillatte. Referanseverdiene er ikke ment som nye grenseverdier. Alle funn, også de under referanseverdiene, skal følges opp for å avdekke eventuell ulovlig bruk. Fordi analysemetodene blir stadig bedre finner man enkelte ganger svært små mengder ulovlige stoffer der man ikke finner årsaken. I disse tilfellene behøver kontrollmyndighetene å vite om mengden utgjør fare for folkehelsen eller om man kan tillate disse næringsmidlene i matkjeden. Det blir ikke slik at myndighetene godtar ulovlig bruk så lenge næringsmidlene er under referanseverdien.

Vedtak 2002/657/EF gir bestemmelser om minimumskrav til ytelse for analysemetoder for en del forbudte stoffer. Disse kan brukes som referanseverdier for tiltak ("Reference point of action") for animalske næringsmidler enten de er importert eller omsettes på det indre markedet. Verdier på eller over denne grensen anses som overskridelser, mens animalske næringsmidler med verdier under kan gå inn i matkjeden.

For stoffene kloramfenikol, malakittgrønt og nitrofurantolmetabolitter er det allerede tatt hensyn til det toksiske potensialet og man har laget egne grenser for disse basert på risikovurderinger fra EFSA's kontaminantpanel. Disse stoffene har en så høy risikoprofil at også her bør man arbeide for å forbedre analysemetodene slik at man kan håndheve lavest mulige grenser. Disse stoffene er hittil regulert i vedtak 2005/34/EF, men siden dette nye regelverket tar over og oppdaterer reglene for disse stoffene så oppheves vedtak 2005/34/EF.

Funn av forbudte stoffer selv under de etablerte referanseverdier for tiltakene kan være tegn på ulovlig bruk og disse tilfellene krever oppfølging. Når slike funn er over referanseverdien skal de varsles gjennom «RASFF»-systemet.

Høringssvar

Høringssvar sendes inn via lenke på [Mattilsynets nettside](#)

Høringsfrist: 22. april 2021

Høringssvarene vil bli offentliggjort.

Med hilsen

Marie Louise Wiborg,
Seksjonssjef Mattilsynet Hovedkontoret, Fremmedstoffer og EØS

Vedlegg: Høringsliste legemiddelrester