

Til høringsinstansene

Deres ref:

Vår ref: 2019/67016

Dato: 21.3.2019

Org.nr: 985 399 077

Statens tilsyn for planter, fisk, dyr og næringsmidler



HØRING AV FORSLAG TIL ENDRING AV FORSKRIFT OM RESTER AV PLANTEVERN MIDLER I NÆRINGS MIDLER OG FØRVARER

Hovedinnholdet i forskriftsutkastet

Høringen gjelder endringer i grenseverdier (MRL) for plantevern middelrester i mat og forvarer. Endringene står i forordningene (EU) 2019/38, 2019/50, 2019/58, 2019/88, 2019/89, 2019/90 og 2019/91 og disse skal nå gjennomføres i Norge. Forordningene er vedtatt i EU og er under behandling i EØS-landene og vil tas inn i EØS-avtalen ved beslutning i EØS komitemøtet.

Forordningene som er på høring endrer grenseverdier (MRL) for de aktive stoffene acetamiprid, bromadiolon, bromukonazol, buprofezin, cyclaniliprol, diflubenzuron, etofenproks, etoksysulfuron, fenazakvin, fenbutatinoksid, fenciksamid, fenpyrazamin, fluoksastrobin, ioxynil, iprodion, lambda-cyhalothrin, mepikvat, molinat, karboxin, klorantraniliprol, klomazon, løkolje, paklobutrazol, penkonazol, picokystrobin, pyridaben, tiaklopid, tepraloxymid og valifenalat.

Bakgrunn og innhold i forskriftsutkastet

Forordningene som høres er foreløpig ikke tatt inn i EØS-avtalen og høringen gjennomføres med forbehold om utfallet av den videre EØS-prosessen. Fordi forordningene allerede er vedtatt i EU er det i praksis begrensede muligheter for å påvirke innholdet i den norske gjennomføringsforskriften og høringen gjennomføres derfor hovedsakelig av informasjonshensyn.

De nye grenseverdiene er vurdert, risikohåndtert og vedtatt av Standing Committee on Plants, Animals, Food and Feed, Plant Protection Products - Pesticide Residues (PAFF PPP PR). Norge deltar på disse møtene der sakene diskuteres og senere stemmes over. Grenseverdiene (MRL) fastsettes på bakgrunn av European Food Safety Authority (EFSA) sine saklige begrunnelser (reasoned opinions) og annen relevant informasjon. EFSA's vurderinger kan man finne på EFSA's nettsider; <http://www.efsa.europa.eu/en/publications/efsajournal.htm>.

Høringen gjelder implementering av sju forordninger som allerede er vedtatt i EU. Rettsaktene skal nå tas inn i det norske regelverket.

Detaljer om endringene av MRL (maximum residue level) for aktuelle plantevernmidler for ulike produkter/produktgrupper kan finnes i EUs plantevern middel database EU Pesticides Database. Detaljer om endringene i MRL kan ved enkle søk finnes i EU Pesticides database. Ved å krysse av i punkt 3 for «MRLs evolution», kan man finne endringer av MRL for den enkelte kombinasjon av plantevern middel og produkt: <http://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/>

Innholdet i forordningen (EU) 2019/38

Kommisjonsforordning (EU) nr. 2019/38 av 10. januar 2019 som endrer vedlegg II og V til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for iprodion i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/38 \(engelsk\)](#)

Forordningen endrer grenseverdiene (MRLer) for det aktive stoffet iprodion i næringsmidler og fôrvarer. Iprodion har vært godkjent som aktivt stoff i plantevernmidler i EU og Norge. Stoffet fikk ikke fornyet godkjenning (forordning 2017/2091) fordi det ble vurdert at stoffet ikke oppfylte farebaserte kriterier knyttet til helse. Stoffet er klassifisert som kreftfremkallende, mulig reproduksjonsskadelig og det er mistanke om at en metabolitt (og urenheter) som kan dannes i mat er gentoksisk. Det har vært godkjent bruk av iprodion i Norge, men bruk av stoffet er ikke lenger tillatt i EU/EØS.

Forordningen fastsetter alle MRLer for stoffet ved bestemmelsesgrensen (LOQ) for stoffet. Kommisjonen viser til hjemmel i artikkel 17 i Pesticidforordningen (396/2005) knyttet til vedtak om ikke-godkjenning av det aktive stoffet for å fastsette lavere grenseverdier (MRL) for stoffet ved bestemmelsesgrensen uten å først innhentes risikovurdering fra EFSA. MRLene for stoffet oppføres i vedlegg V til Pesticidforordningen 396/2005.

Forordningen trer i kraft i EU 31. januar 2019, men endringene gjelder ikke før 31. juli 2019 (utsatt ikrafttredelse) i EU. Hvis denne forordningen tas inn i EØS-avtalen etter 31. juli 2019 vil endringene i grenseverdiene gjelde umiddelbart i Norge når det tas inn i norsk regelverk. For iprodion gis det ikke overgangsordninger for produkter i forbindelse med fastsettelse av grenseverdier på bestemmelsesgrensen på grunn av helsefare.

Innholdet i forordningen (EU) 2019/50

Kommisjonsforordning (EU) nr. 2019/50 av 11. januar 2019 som endrer vedlegg II, III, IV og V til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for klorantraniliprol, klomazon, cyclaniliprol, fenazakvin, fencpicoksamid, fluoksastrobin, lambda-cyhalothrin, mepikvat, løkolje, tiakloprid og valifenalat i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/50 \(engelsk\)](#)

Forordningen endrer grenseverdier (MRLer) for de aktive stoffene klorantraniliprol, klomazon, cyclaniliprol, fenazakvin, fencpicoksamid, fluoksastrobin, lambda-cyhalothrin, mepikvat, løkolje, thiakloprid og valifenalat.

For lambda-cyhalothrin rettes en tidligere feil der MRL for stoffet i rug ble fastsatt ved LOQ (forordning 2018/960) selv om en MRL fastsatt på bakgrunn av en CODEX MRL ble vurdert å være trygg for europeiske forbrukere. MRL for rug fastsettes slik at den trer i kraft samtidig som forordning 2018/960.

Frist for innsending av dokumentasjon for en midlertidig MRL for mepikvat i kultivert sopp forlenges med 4 år. For mepikvat i kultivert sopp er det problemer med rester av stoffet som skyldes overføring fra strå (brukt ved dyrking av sopp) som er behandlet med mepikvat.

Løkolje er godkjent som aktivt stoff, men det forventes ikke rester som kan medføre noen risiko for forbruker. Basisstoffet oppføres på listen (vedlegg IV til 396/2005) over stoffer det er vurdert at det ikke er nødvendig å fastsette grenseverdier (MRL) for grunnet lav giftighet.

Endringene i MRLer skjer på bakgrunn av søknader om fastsettelse av nye MRLer og en feil i en tidligere forordning. Fordi det ikke er noen MRLer som fastsettes lavere ved disse endringene er det ikke behov for overgangsordninger for produkter og utsatt ikrafttredelse. De nye grenseverdiene gjelder allerede i EU og disse vil gjelde umiddelbart i Norge når de tas inn i EØS-avtalen og fastsettes av Mattilsynet.

Innholdet i forordningen (EU) 2019/58

Kommisjonsforordning (EU) nr. 2019/58 av 14. januar 2019 som endrer vedlegg II, III og V til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for linuron i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/58 \(engelsk\)](#)

Forordningen endrer grenseverdier (MRLer) for det aktive stoffet linuron. Stoffet har vært godkjent som aktivt stoff i plantevernmidler i EU/EØS. Stoffet mistet godkjenningen fordi farebaserte kriterier knyttet til helse ikke var oppfylt (forordning 2017/2). Stoffet er klassifisert som reproduksjonsskadelig og med mulig hormonforstyrrende effekter. Linuron har ikke vært godkjent brukt som plantevernmiddel i Norge.

Forordningen endrer tidligere fastsatte MRLer for stoffet ved bestemmelsesgrensen (LOQ). Artikkel 17 i 396/2005 (Pesticidrestforordningen) gir hjemmel for å stryke grenseverdier for restmengder ved tilbakekalling av eksisterende godkjenning av plantevernmidler uten å innhente en vurdering fra EFSA. Dette brukes som hjemmel for å fastsette alle MRLer for stoffet ved LOQ som følge av vedtak om ikke-godkjenning av det aktive stoffet linuron og MRLer for stoffet oppføres på vedlegg V.

Forordningen er vedtatt i EU, men det er utsatt ikrafttredelse slik at endringene i grenseverdier (MRL) ikke gjelder før 4. august 2019 i EU. Hvis denne forordningen tas inn i EØS-avtalen etter 4. august 2019 vil endringene i grenseverdiene gjelde umiddelbart i Norge når det tas inn i norsk regelverk.

Innholdet i forordningen (EU) 2019/88

Kommisjonsforordning (EU) 2019/88 av 18. januar 2019 som endrer vedlegg II til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for acetamiprid i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/88\(engelsk\)](#)

Forordningen endrer grenseverdier (MRLer) for det aktive stoffet acetamiprid. Acetamiprid er godkjent som aktivt stoff i EU og Norge. Det er fastsatt nye og lavere toksikologiske referanseverdier for stoffet. MRLer for stoffet er revurdert på nytt i lys av ny kunnskap og forordningen fastsetter lavere MRLer for acetamiprid for produkter der EFSA har vurdert at eksisterende MRL kan medføre helsefare for forbruker. Det er også fastsatt noen MRLer for stoffet på bakgrunn av søknader.

EFSA har vurdert at det er bekymring knyttet til eksisterende MRLer for epler, pærer, fersken, hodekål, kinakål, kål, salat, bredbladet endiver, spinat, portulakk, mangold (bladbete) og sellerirot. Medlemsland har blitt bedt om å rapportere inn fall-back GAPer (godkjent bruk) der restene ikke gir en uakseptabel risiko for forbrukere. Det var mulig å fastsette MRLer på bakgrunn av fall-back GAPs for produktene med unntak for kinakål, kål og selleri. For disse produktene måtte MRLene fastsettes ved bestemmelsesgrensen (LOQ). MRL for bredbladete endiver ble fastsatt som en midlertidig MRL grunnet noe manglende dokumentasjon og for midlertidige MRLer må det leveres dokumentasjon som støtter alternativ GAP innen en frist. Noen MRLer som korresponderer til internasjonale CODEX MRLer fastsettes lavere.

Forordningen trer i kraft i EU 13. februar 2019. For endringene knyttet til søknader som gjelder MRLene for oliven (til oljeproduksjon), bordoliven, bygg og havre vil disse MRLene gjelde umiddelbart fra 13. februar 2019 i EU. Det er ikke behov for utsatt ikrafttredelse når MRLer fastsettes høyere.

Endringene som gjelder revurdering av MRLer vil gjelde fra 13. august 2019. Utsatt ikrafttredelse som er vanlig når MRLer fastsettes lavere bidrar til at medlemsland, tredjestater og virksomheter får en mulighet til å tilpasse seg nye krav i forbindelse med endringene. Hvis forordningen tas inn i EØS-avtalen etter 13. august 2019 vil endringene i grenseverdiene gjelde umiddelbart i Norge ved implementering.

For å begrense konsekvenser knyttet til handelsproblemer med tredjestater samt problemer for landbruk og produksjon av mat og fôrvarer i EU gis det vanligvis overgangsordninger for produkter som har blitt produsert før nye MRLer trer i kraft i EU eller importert fra tredjestater før denne datoen. For MRLer som fastsettes lavere grunnet mulig helsefare for forbruker gis det ikke overgangsordninger for produkter.

Innholdet i forordningen (EU) 2019/89

Kommisjonsforordning (EU) 2019/89 av 18. januar 2019 som endrer vedlegg II, III og V til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for bromadiolon, etofenproks, paklobutrazol og penkonazol i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/89 \(engelsk\)](#)

Forordningen endrer grenseverdier (MRLer) for bromadiolon, etofenproks, paklobutrazol og penkonazol som er godkjent som aktive stoffer i EU/EØS. Endringene skjer på bakgrunn av at EFSA har revurdert alle grenseverdiene (MRL) for disse stoffene. EFSA har også vurdert behov for endringer av restdefinisjoner for stoffene og EUs referanselaboratorier har blitt konsultert om bestemmelsesgrenser for stoffene for ulike produktgrupper.

For bromadiolon er godkjent bruk i EU/EØS begrenset til bruk som rottemiddel (rodenticide) og stoffet skal ikke brukes direkte på spiselige vekster. MRLene for stoffet fastsettes så lavt som mulig ved bestemmelsesgrensen for stoffet og oppføres i vedlegg V til forordning 396/2005. Stoffet er også godkjent som biocid (rodenticid).

For etofenproks fastsettes mange MRLer lavere, mens andre beholdes eller fastsettes høyere. Der EFSA vurderte at det mangler noe dokumentasjon, men ikke er helsefare for forbruker fastsettes grenseverdiene som midlertidige MRLer med frist for innlevering av manglende dokumentasjon.

For paklobutrazol endres restdefinisjonen til paklobutrazol (sum av «constituent» isomere). Flere MRLer fastsettes lavere eller beholdes på nåværende nivå i tråd med EFSA's anbefalinger.

For penkonazol endres restdefinisjonen til penkonazol (sum av «constituent» isomere). MRLer fastsettes lavere, beholdes eller fastsettes høyere i tråd med EFSA's anbefalinger. For MRLer der det manglet noe dokumentasjon, men ble vurdert å ikke være noen risiko for forbrukere er det fastsatt midlertidige MRLer med frist for å levere manglende dokumentasjon.

Der det ikke er godkjent bruk av stoffene i EU/EØS, og det samtidig ikke er fastsatt MRLer på bakgrunn av importtoleransesøknader eller CODEX MRLer for aktuelt stoff/produkt skal grenseverdiene (MRL) fastsettes ved bestemmelsesgrensen. Standardgrenseverdien på 0,01 mg/kg får anvendelse i tråd med artikkel 18 1 ledd b av forordning 396/2005 om ikke annen MRL er oppført.

Endringene i grenseverdier MRL som følger av denne forordningen gjelder i EU fra 13 august 2019. Endringene vil gjelde i Norge enten fra samme dag dersom den fastsettes i Norge innen 13. august 2019 eller umiddelbart fra etter at den fastsettes i Norge om dette skjer etter 13. august 2019.

For stoffene etofenproks, paklobutrazol og penkonazol gis det en overgangsordning for produkter som allerede er på markedet som er produsert i EU/EØS innen 13. august 2019 eller importert til EU/EØS innen 13. august 2019 ved at gamle MRLer fortsatt vil gjelde for disse produktene.

Innholdet i forordningen (EU) 2019/90

Kommisjonsforordning (EU) nr. 2019/90 av 18. januar 2019 som endrer vedlegg II, III og V til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for bromukonazol, karboxin, fenbutatinoksid, fenpyrazamin og pyridaben i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/90 \(engelsk\)](#)

Forordningen endrer grenseverdier (MRLer) for de aktive stoffene bromukonazol, karboxin, fenbutatinoksid, fenpyrazamin og pyridaben. Med unntak av fenbutatinoksid er disse stoffene godkjent som aktive stoffer i plantevernmidler i EU og Norge. For bromukonazol, karboxin, fenpyrazamin og pyridaben skjer endringene på bakgrunn av at EFSA har revurdert alle MRLene. Ved revurdering av MRLer vurderes behov for endringer av restdefinisjoner og bestemmelsesgrenser for stoffene.

For bromukonazol fastsettes noen MRLer som midlertidige fordi noe dokumentasjon manglet.

Restdefinisjonen endres for karboxin. EFSA har vurdert at noe dokumentasjon mangler for MRLer for alle produkter og at helseisiko for forbruker ikke kan utelukkes. MRLer for både vegetabiliske og animalske produkter fastsettes derfor ved bestemmelsesgrensen (LOQ) for stoffet og som midlertidige MRLer grunnet manglende dokumentasjon.

For fenbutatinoksid hadde EFSA revurdert eksisterende MRLer etter artikkel 12, men i mellomtiden ble godkjenningen for stoffet ble trukket (forordning 486/2014) og det er ikke lenger godkjent bruk

av stoffet i EU/EØS. Artikkel 17 i forordning 396/2005 brukes som hjemmel for å fastsette alle MRLer for stoffet ved LOQ. EFSA anbefalte ikke å beholde eksisterende CODEX grenseverdier for stoffet fordi det mangler toksikologisk dokumentasjon for aktivt stoff og metabolitten di-hydroksy fenbutatin oksid og at helserisiko for forbruker derfor ikke kan utelukkes. MRLene for stoffet fastsettes så lavt som praktisk mulig (LOQ) og oppføres på vedlegg V.

Ved revurdering av MRLene for fenpyrazamin ble det anbefalt å beholde MRLer for flere produkter, men en MRL ble også anbefalt å fastsettes høyere og en MRL ble fastsatt som en midlertidig MRL.

For pyridaben ble noen MRLer fastsatt lavere og andre beholdt på nåværende nivå. Der EFSA vurderte at det manglet dokumentasjon ble MRLer fastsatt som midlertidige siden det ble vurdert å ikke utgjør noen helserisiko for forbruker. Fordi det ikke er sendt inn dokumentasjon fastsettes MRLer for plommer, spisedruer, vindruer, solbær, stikkelsbær og paprika ved LOQ.

For produkter der det ikke er godkjent bruk av stoffet i EU/EØS og det samtidig ikke er fastsatt MRLer på bakgrunn av importtoleransesøknader eller CODEX MRLer skal grenseverdiene fastsettes ved bestemmelsesgrensen. Der ikke noen MRLer er oppført gjelder standardgrenseverdien på 0,01 mg/kg.

Endringene i grenseverdier gjelder fra 13. august 2019. Utsatt ikrafttredelse er vanlig i forbindelse med revurdering av MRLer der det fastsettes lavere grenseverdier for å gi virksomheter i EU/EØS og tredjestater mulighet til å tilpasse seg endringene.

Endringene i grenseverdier MRL som følger av denne forordningen gjelder i EU fra 13 august 2019. Endringene vil gjelde i Norge enten fra samme dag dersom den fastsettes i Norge innen 13. august 2019 eller umiddelbart fra etter at den fastsettes i Norge om dette skjer etter 13. august 2019.

I artikkel 2 i denne forordningen gis en overgangsordning for produkter som allerede er på markedet og som er produsert i EU/EØS innen 13. august 2019 eller importert til EU/EØS innen 13. august 2019 ved at gamle MRLer fortsatt vil gjelde for disse produktene.

Innholdet i forordningen (EU) 2019/91

Kommisjonsforordning (EU) nr. 2019/91 av 18. januar 2019 som endrer vedlegg II, III og V til forordning (EU) nr. 396/2005 av Europaparlamentet og Rådet vedrørende grenseverdier for buprofezin, diflubenzuron, etoksysulfuron, ioxynil, molinat, picokystrobin og tepraloxydim i eller på visse produkter.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2019/91 \(engelsk\)](#)

Rettsakten endrer grenseverdier (MRLer) for de aktive stoffene buprofezin, diflubenzuron, etoksysulfuron, ioxynil, molinat, picokystrobin og tepraloxydim. Dette er stoffer som det er dokumentert at kan danne metabolitten anilin (4-chloroanilin) som er klassifisert som både gentoksiske og kreftfremkallende. For gentoksiske stoffer er det ikke mulig å vurdere trygge terskelverdier og derfor kan man ikke fastsette trygge MRLer.

Buprofezin og diflubenzuron har etter revurdering av godkjenning som aktive stoffer i EU fått begrenset godkjenningene til å kun gjelde ikke-spiselige planter som ikke brukes som mat eller fôr. Alle MRLer for stoffene fastsettes så lavt som praktisk mulig ved LOQ.

De aktive stoffene etoksysulfuron, ioxynil, molinat, picokystrobin og tepraloxydim som også kan danne metabolitten 4-chloroanilin er ikke lenger godkjent i EU. Godkjenningene for etoksysulfuron, ioxynil (restdefinisjon: sum av ioxynil og dets salter, uttrykt som inoxynil), molinat og tepraloxydim har gått ut og godkjenningen til picokystrobin ble ikke forlenget ved revurdering. Preparater som inneholder stoffene er ikke lenger tillatt brukt i EU og EØS og MRLer for stoffene vil for alle produkter fastsettes så lavt som praktisk mulig ved LOQ.

Kommisjonen har rådført seg med EUs referanselaboratorier om behov for å endre LOQ og de konkluderte med at den tekniske utviklingen gjør at det i noen tilfeller kan fastsettes lavere LOQ.

Forordningen er vedtatt i EU, men siden det er utsatt ikrafttredelse gjelder ikke endringene i MRL før 13. august 2019 i EU. Hvis forordningen tas inn i EØS-avtalen etter 13. august 2019 vil endringene i grenseverdiene gjelde umiddelbart i Norge når det tas inn i norsk regelverk.

For stoffene ethoxysulfuron, ioxynil, molinat og tepraloxym dim gjelder overgangsordning for produkter som det kan dokumenteres at er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 13. august 2019 slik at tidligere MRL fortsatt vil gjelde for disse produktene.

Generelt om forordninger og endringsforskrifter til plantevernmiddelrestforskriften

Forordningsformen velges av EU i tilfeller hvor man har behov for at regelverket skal gjelde likelydende i hele EU, og hele EØS-området. Forordningene gjelder direkte i alle EUs medlemsland, men må aktivt gjøres til norsk rett.

På grunn av behovet for likelydende regelverk stiller EØS-avtalen strenge krav til gjennomføringen, nemlig at forordningen "som sådan gjøres til en del av avtalepartenes interne rettsorden", jf. EØS-avtalen art. 7. I Norge er "henvisningsteknikken" valgt for å ivareta dette kravet, se forskriften § 1. Bruk av henvisningsteknikken innebærer at rettigheter og plikter ikke kan leses direkte ut av forskriften. Brukere må gå til selve forordningsteksten for å finne dem. For å lette tilgjengeligheten, er forordningsteksten (utkast til forordning på engelsk) lagt ved høringen. I forbindelse med kunngjøring av forskriften, vil Mattilsynet sørge for at forordningsteksten også blir å finne i tilknytning til forskriften. Forordningene oversettes til norsk før de tas inn i norsk regelverk.

Det er hensiktsmessig at endringer i grenseverdier skjer raskt fordi vi har felles regelverk med EU for plantevernmiddelrester. Endringer av grenseverdier (MRL) for plantevernmiddelrester tas inn i EØS-avtalen og norsk regelverk ved bruk av hurtigprosedyre som gir en noe kortere tid før implementering enn ved bruk av «normal prosedyre».

Kort konsekvensvurdering

Helserisiko er alltid vurdert når maksimale grenseverdier (MRL) for rester av plantevernmidler fastsettes. European Food Safety Authority (EFSA) har i forkant av vedtakene vurdert nødvendigheten av å endre grenseverdiene opp mot hensynet til trygg mat for forbrukerne. I EFSA's vurderinger for de respektive stoffene har EFSA konkludert med anbefalte MRLer for enkeltprodukter. I disse vurderingene blir det tatt hensyn til både kronisk og akutt giftighet. Forutsatt lovlig bruk og rester under grenseverdiene skal det ikke være noen helsefare for forbrukere. Det er da tatt hensyn til den nyeste kunnskapen om stoffenes toksikologiske egenskaper i vurderingene. Det laveste nivået hvor det påvises effekter av stoffene etter gjentatt eksponering danner alltid grunnlag for fastsettelse av grenseverdier.

Mattilsynet vurderer at de nye grenseverdiene er fastsatt slik at hensynet til forbrukernes helse er ivaretatt.

Grenseverdier (MRLer) som ved revurdering ikke ble vurdert som trygge fastsettes ved endringene på lavere nivå (bestemmelsesgrensen LOQ eller alternativ GAP). Der det er vurdert å være helsefare for forbruker knyttet til MRLer kan det heller ikke gis overgangsordninger av hensyn til forbrukernes helse.

Der det fastsettes lavere bestemmelsesgrenser (LOQ) for stoffer vil det for produkter der det ikke er fastsatt MRLer på bakgrunn av godkjent bruk (over LOQ) føre til at det fastsettes lavere MRL for stoffet. Der MRLer som er fastsatt på bakgrunn av godkjent bruk fastsettes lavere eller der bestemmelsesgrensen fastsettes lavere kan det gi flere overskridelser av MRL.

For å begrense konsekvenser knyttet til handelsproblemer med tredjestater samt problemer for landbruk og produksjon av mat og fôrvarer i EU gis det vanligvis overgangsordninger for produkter som har blitt produsert før nye MRLer trer i kraft i EU eller importert fra tredjestater før denne datoen. Slike overgangsordninger forutsetter at det er vurdert at det ikke vil kunne medføre helsefare for europeiske forbrukere og det må kunne dokumenteres at produktene enten er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før ikrafttredelsen. For MRLer som fastsettes lavere grunnet mulig helsefare for forbruker er det ikke mulig å gi overgangsordninger for produkter.

I tillegg til overgangsordninger for produkter som allerede er på markedet brukes det i EU også en forsinket ikrafttredelse før MRLer trer i kraft for rettsakter som opphever eksisterende MRLer.

Ved fastsettelse av alle MRLer for iprodion ved LOQ kan det forventes noen problemer med overskridelser av MRL ved import fra tredjestater fordi stoffet er mye brukt og det finnes 26 CODEX MRLer for iprodion.

Det forventes ikke store handelsproblemer i forbindelse med at alle MRLer for linuron fastsettes ved LOQ. Det er ikke fastsatt CODEX grenseverdier for linuron og opphevelse av MRLene vurderes ikke å ha store konsekvenser for internasjonal handel.

For acetamiprid (forordning 2019/88) gjelder de fleste endringene at MRLer fastsettes lavere der det er helsemessig bekymring for dagens MRLer og det er viktig for å beskytte forbrukere mot for høyt inntak av stoffet.

Mattilsynet vurderer at det er viktig å fastsette MRLer for stoffer der ny kunnskap viser at disse kan danne den gentoksiske metabolitten 4-chloroanilin så lavt som mulig (ved LOQ) for å beskytte forbrukernes helse.

Implementering av disse rettsaktene forventes ikke å få vesentlige økonomiske eller administrative konsekvenser for myndigheter, næringen eller forbrukere.

Høringssvar

Høringssvar sendes inn via lenke på [Mattilsynets nettside](#). (høringsfrist: 3. mai 2019).
Alle høringssvar vil bli offentliggjort.

Med hilsen

Marie Louise Wiborg,
Seksjonssjef Mattilsynet Hovedkontoret, Fremmedstoffer og EØS

Vedlegg: Høringsliste plantevernmidlerrester (revidert januar 2019)