

Til høringsinstansene

Deres ref:

Vår ref: 2023/70345

Dato: 11.4.2023

Org.nr: 985 399 077

Statens tilsyn for planter, fisk, dyr og næringsmidler



HØRING AV ENDRING I REGLER OM RESTER AV PLANTEVERN MIDLER I NÆRINGS MIDLER OG FÔRVARER

Hovedinnholdet i forskriftsutkastet

Høringen gjelder endringer i grenseverdier (MRL) for plantevernmidlerrester i mat og forvarer. Forordning (EU) 2023/127, 2023/128, 2023/129, 2023/147, 2023/163, 2023/173, 2023/198, 2023/334, 2023/377, 2023/466, 2023/679 og 2023/710 sendes på høring.

Forordningene endrer grenseverdier (MRL) for følgende aktive stoffene i eller på visse produkter:

2023/127: acekvinocyl

2023/128: benalaksyl, bromoksynil, klorsulfuron, epoksikonazol og fenamifos

2023/129: azoksystrobin, prosulfokarb, sedaksan og valifenalat

2023/147: cyromazin, topramezon og triflumizol

2023/163: DDT og oksatiapiprolin

2023/173: 1-metyl-3-(trifluorometyl)-1H-pyrazole-4-karboksamid (PAM), sycloksydim, cyflumetofen, cyflutrin, metobromuron og pentiopyrad

2023/198: abamektin

2023/334: klotanidin og tiametoksam

2023/377: benzalkoniumklorid (BAC), klorprofam, didecyldimetylammoniumklorid (DDAC), flutriafol, metazaklor, nikotin, profenofos, kvisalofop-P, natriumaluminiumsilikat, tiabendazol og triadimenol

2023/466: isoksaben, novaluron og tetrakonazol

2023/679: pyridaben, pyridat, pyriproksyfen og triklopyr

2023/710: bromopropylat, kloridazon (pyrazon), fenpropimorf, imazakvin og tralkoksydim

Bakgrunn

Forordningene som høres allerede gjeldene i EU. Det er i praksis begrensede muligheter for å påvirke innholdet i den norske gjennomføringsforskriften og høringen gjennomføres 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>.

Detaljer om endringene av grenseverdier (MRL) for aktuelle plantevernmidler for ulike produkter/produktgrupper kan finnes i EUs plantevernmiddeldatabase EU Pesticides Database. <http://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/>

Detaljer om endringene i MRL kan finnes ved enkle søk i databasen. Ved å trykke på «export history» vil man kunne se historikken for endringer av MRL for den enkelte kombinasjon av plantevernmiddel og produkter: det er kun mulig å få opp historikken for et aktivt stoff av gangen, men man kan velge alle produkter.

Innholdet i forordning (EU) 2023/127 av 18. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for acekinocyl (acequinocyl) på bakgrunn av MRL-søknader (artikkel 10 vurderinger). Stoffet er godkjent som aktivt stoff i EU/EØS, men stoffet er ikke godkjent brukt i Norge. Grenseverdier for stoffet er nylig revurdert (forordning 2022/1343).

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/127](#)

Denne forordningen fastsetter grenseverdier (MRL) for acekinocyl i paprika/chilipepper og for kaki (sharonfrukt) som anbefalt i EFSA-vurdering (reasoned opinion).

De nye grenseverdiene gjelder allerede i EU og vil gjelde umiddelbart i Norge når forordningen tas inn i norsk regelverk.

Innholdet i forordning (EU) 2023/128 av 18. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for benalaksyl, bromoksynil, klorsulfuron, epoksikonazol og fenamifos på bakgrunn av at disse aktive stoffene ikke lenger er godkjent i EU/EØS.

Forordningen fastsetter lavere grenseverdier (MRL) for stoffer som ikke lenger er godkjent som aktive stoffer i EU. Der det er vurdert å være helserisiko for forbruker oppheves også MRLer som er fastsatt på bakgrunn av importtoleransesøknader (bruk i tredjeland) og CODEX MRLer.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/128](#)

Benalaksyl er ikke lenger godkjent brukt som plantevernmiddel i EU/EØS. Stoffet fikk ikke fornyet godkjenning blant annet fordi det ble vurdert å kunne være helserisiko for forbruker knyttet til rester av stoffet og alle godkjenninger av stoffet er trukket i EU. EFSA kunne ikke konkludere i forhold til hormonforstyrrende egenskaper for stoffet.

Benalaksyl-M er fortsatt godkjent som aktivt stoff i EU/ EØS. Benalaksyl-M er ikke godkjent for bruk i Norge. Når det gjelder grenseverdier har benalaksyl-M felles restdefinisjon (hvilke stoff/nedbrytningsprodukter grenseverdien omfatter) og derfor samme grenseverdier som

benalaksyl. Det er vurdert at CODEX grenseverdiene for vindruer og meloner som er tatt inn i EU regelverket er trygge for europeiske forbrukere og disse grenseverdiene kunne derfor beholdes. MRLer basert på godkjent bruk i EU av benalaksyl-M i spisedruer, poteter, hvitløk, løk, sjalottløk, vannmeloner, salat og purre ble vurdert å være trygge for europeiske forbrukere og beholdes derfor. MRLer for auberginer og tomat fastsettes lavere fordi det er vurdert at en lavere MRL er tilstrekkelig for å dekke rester fra godkjent bruk (GAP- god landbrukspraksis) av benalaksyl-M.

For benalaksyl-M er det ikke godkjent bruk i EU/EØS for paprika (inkludert chilipepper) og rapsfrø/canola og fordi det heller ikke er fastsatt importtoleranse grenseverdier eller CODEX grenseverdier fastsettes disse grenseverdiene ved kvantifiseringsgrensen (LOQ).

Godkjenning av det aktive stoffet bromoksynil ble ikke fornyet og er ikke lenger godkjent i EU/EØS. Det er ingen CODEX MRLer for stoffet og ingen grenseverdier som er fastsatt på bakgrunn av bruk i tredjeland (importtoleranse MRLer). Alle MRLer fastsettes derfor ved kvantifiseringsgrensen LOQ.

For klorosulfuron ble det ikke søkt om regodkjenning. Godkjenningen har gått ut og det er ikke lenger tillatt å bruke stoffet i EU/EØS, det er ingen CODEX MRLer eller importtoleranse MRLer for stoffet og derfor fastsettes alle grenseverdier for stoffet ved kvantifiseringsgrensen LOQ.

Fenamifos ble ikke regodkjent blant annet på grunn av manglende dokumentasjon for gentoksisitet for metabolitter (M01 og M02) som gjør at helserisiko for forbruker ikke kan utelukkes. I tillegg manglet det også noe dokumentasjon for representativ bruk. Det finnes CODEX grenseverdier for stoffet, men de er ikke tatt inn i EUs regelverk for plantevernmiddelrester. Alle MRLer for stoffet fastsettes ved kvantifiseringsgrensen LOQ, inkludert importtoleranse MRLer for vindruer og spisedruer fordi det er vurdert at helserisiko for forbruker ikke kan utelukkes.

Forordningen 2022/128 er fastsatt i EU, og nye grenseverdier gjelder i EU fra 8. august 2023. I Norge vil nye grenseverdier gjelde enten fra samme dato som i EU (forutsatt fastsatt i norsk regelverk) eller når forordningen tas inn i norsk regelverk.

Innholdet i forordning (EU) 2023/129 av 18. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for de aktive stoffene azoksyrobin, prosulfokarb, sedaksan og valifenalat som alle er godkjent i EU. For azoksyrobin og prosulfokarb er det godkjent bruk i Norge. Endringene gjelder implementering av CODEX grenseverdier i EU regelverket og fastsettelse av nye grenseverdier på bakgrunn av MRL søknader.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/129](#)

I 2021 vedtok Codex Alimentarius Commission (CAC) nye CODEX grenseverdier for azoksyrobin i guava og for valifenalat i løk, sjalottløk, tomater og aubergine. EFSA konkluderte med at disse grenseverdiene er trygge for europeiske forbrukere disse grenseverdiene fastsettes nå i EU på bakgrunn av CODEX grenseverdiene.

Det var en MRL søknad for azoksyrobin i rapsfrø/canola frø og linfrø. Ny MRL for rapsfrø fastsettes, men for linfrø konkluderte EFSA med at det ikke var tilstrekkelig dokumentasjon for å kunne endre MRL så derfor ble den ikke endret.

Det fastsettes en MRL for prosulfokarb i urter og spiselige blomster på bakgrunn av en MRL søknad. For sedaxane fastsettes det en ny MRL for poteter på bakgrunn av en MRL søknad.

De nye grenseverdiene gjelder allerede i EU og disse vil gjelde umiddelbart når denne forordningen fastsettes i Norge.

Innholdet i forordning (EU) 2023/147 av 20. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) de aktive stoffene cyromazin, topramezon og triflumizol. Disse aktive stoffene er ikke lenger godkjent i EU/EØS og endringene gjelder fastsettelse av lavere grenseverdier.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/147](#)

Cyromazin ble ikke søkt regodkjent og godkjenningen for stoffet har gått ut. Fordi cyromazin også brukes som veterinært legemiddel beholdes grenseverdier for produkter av sau (unntatt melk) som gjenspeiler grenseverdier fastsatt i forordning 37/2010 knyttet til bruk som veterinært legemiddel. For alle andre produkter fastsettes MRL så lavt som mulig ved kvantifiseringsgrensen LOQ.

Søknad om regodkjenning av topramezon ble trukket og stoffet er ikke lenger godkjent i EU/EØS. MRLer for topramezon fastsettes ved kvantifiseringsgrensen LOQ.

For triflumizol ble det ikke søkt om regodkjenning og godkjenningen har gått ut. Alle grenseverdier for stoffet fastsettes derfor ved kvantifiseringsgrensen LOQ.

Det gis som beskrevet i artikkel 2 en overgangsordning for produkter som det kan dokumenteres at er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 12. august 2023. For produkter som er produsert i eller importert til EU/EØS før ny MRL tredder i kraft vil nåværende MRL fortsatt gjelde.

De nye grenseverdiene gjelder i EU fra 12. august 2023 i EU. I Norge vil de gjelde tidligst fra 12. august 2023. Hvis forordningen fastsettes i Norge etter 12. august 2023 vil de nye grenseverdiene gjelde umiddelbart.

Innholdet i forordning (EU) 2023/163 av 18. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for DDT og oksatiapirolin. Oksatiapirolin er godkjent som aktivt stoff i EU/EØS og stoffet er også godkjent brukt i Norge. DDT er ikke lenger godkjent som plantevernmiddel i EU/EØS, men det kan fortsatt påvises rester som skyldes tidligere bruk av DDT.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/163](#)

Det fastsettes en høyere grenseverdi for oksatiapirolin i blåbær på bakgrunn av en importtoleranse MRL-søknad knyttet til godkjent bruk i USA som kan gi rester av stoffet over EU MRL. EFSA har vurdert at grenseverdien er akseptabel med hensyn til å ivareta mattryggheten for europeiske forbrukere.

Det er lenge siden DDT mistet godkjenningen i EU/EØS. DDT er en persistent organisk miljøgift (POP) og selv om det er lenge siden stoffet mistet godkjenningen i EU kan DDT fortsatt påvises ved lave nivåer i visse vegetabiliske og animalske produkter. Det er det fastsatt midlertidige grenseverdier for DDT selv om stoffet ikke er godkjent i EU, fordi stoffet er så persistent i miljøet at det fortsatt kan gjenfinnes rester av stoffet som stammer fra tidligere bruk.

EFSA Overvåkingsdata fra EU/EØS landene som er rapportert til EFSA i perioden 2016 til 2020 viser at det gjenfinnes rester av DDT i produkter fra ville bjørner på høyere nivå enn nåværende grenseverdier for andre oppdrettede landdyr, men på samme nivå som nåværende MRL for svin der MRL også gjelder for oppdrettede bjørner. Basert på nyere overvåkingsresultater ble det bestemt at MRL for DDT i ville bjørner også skal endres for å gjenspeile MRL for DDT i svin.

De nye grenseverdier gjelder allerede i EU og vil i Norge gjelde umiddelbart etter at forordningen er fastsatt i norsk regelverk.

Innholdet i forordning (EU) 2023/173 av 26. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for de 1-metyl-3-(trifluorometyl)-1H-pyrazole-4-karboksamid (PAM), sycloksydin, cyflumetofen, cyflutrin, metobromuron og pentiopyrad. Pentiopyrad (1-metyl-3-(trifluorometyl)-1H-pyrazole-4-karboksamid PAM er en hovedmetabolitt), sycloksydin, cyflumetofen og metobromuron er godkjent som aktive stoffer i EU/EØS. Det er kun sycloksydin som er godkjent brukt som plantevernmiddel i Norge.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/173](#)

Cyflutrin er ikke lenger godkjent som aktivt stoff i EU/EØS og det er ikke lenger noe godkjent bruk av stoffet i EU/EØS. EFSA anbefalte i forbindelse med revurdering av eksisterende grenseverdier for stoffet beta-cyflutrin og cyflutrin etter artikkel 12 i forordning 396/2005 å beholde restdefinisjonen som 'cyflutrin, inkludert andre blandinger av konstituent isomere (sum av isomere)'. Fordi beta-cyflutrin er en isomer of cyflutrin vil MRLer fastsatt for cyflutrin også dekke rester av beta-cyflutrin. Beta-cyflutrin er heller ikke godkjent som aktivt stoff (plantevernmiddel) i EU.

EFSA har risikovurdert Codex grenseverdier og importtoleranse MRLer for cyflutrin. For animalske produkter er det tatt hensyn til behov for grenseverdier knyttet til bruk av cyflutrin som veterinært legemiddel for storfe og sau, som gjenspeiler grenseverdier fastsatt i forordning 470/2009.

EFSA har revurdert grenseverdier for stoffet (art. 12). Det fastsettes på bakgrunn av EFSAAs anbefalinger lavere grenseverdier (MRL) for cyflutrin i epler, pærer, poteter, paprika/chilipepper, hodekål, krydder (frukt), krydder (røtter og jordstengler), svin(muskel, lever, nyrer), storfe (muskel, lever, nyrer), sau (muskel, lever, nyrer), geit (muskel, lever, nyrer) hestedyr (muskel, lever, nyrer), fjørfe (muskel, fett, lever), hestemelk og fugleegg. Det fastsettes på bakgrunn av EFSAAs anbefalinger høyere grenseverdier for cyflutrin i grapefrukt, appelsin, sitron, lime, mandariner, tomater, aubergin, rapsfrø/canola, bomullsfrø. MRLer beholdes eller fastsettes som anbefalt av EFSA for soyabønner, fett (svin, storfe, sau, geit, hestedyr), melk (storfe, sau og geit).

Det finnes en CODEX grenseverdi (CXL) for cyflutrin i blomkål, men denne har ikke vært implementert i EU. EFSA vurderer at det for CODEX MRLen for blomkål kan være akutt helsefare for europeiske forbrukere. EU MRL for blomkål (EU GAP) som ikke medførte noen helsefare for forbruker oppheves fordi stoffet ikke lenger er godkjent i EU/EØS og grenseverdien for blomkål fastsettes ved kvantifiseringsgrensen (LOQ). MRLene for cyflutrin i bygg og hvete manglet noe dokumentasjon og disse fastsettes derfor som midlertidige grenseverdier med frist på to år.

For sycloksydin har EFSA revurdert eksisterende grenseverdiene etter artikkel 12. På bakgrunn av EFSAAs anbefalinger fastsettes det lavere grenseverdier for epler, pærer, aprikoser, fersken, spisedruer og vindruer, sellerirot, erter (friske, med belg), fennikel artisjokk, rapsfrø/canola, sukkerbeterøtter og fjørfe (muskel, fett, lever). På bakgrunn av EFSAAs anbefalinger fastsettes det høyere grenseverdier for jordbær, poteter, søtpoteter, rødbeter, pepperrot, pastinakk, persillerot, reddiker, havrerot, kålrot, hvitløk, sjalottløk, brokkoli, blomkål, rosenkål, hodekål, knutekål, rucola, rød sennep, spede bladvekster (Baby leaf crop) (inkludert kålvekster), portulakk, mangold/bladbete, urter og spiselige blomster, bønner (uten belg), linser, lupiner/lupinbønner, valmuefrø, solsikkefrø, sennepsfrø, bomullsfrø, agurkurtfrø, storfe (muskel, fett, nyrer), sau (muskel, fett, nyrer), geit (muskel, fett, nyrer), hestedyr (muskler, fett, nyrer), melk (storfe, sau, geit, hest) og fugleegg. Det er nylig fastsatt en grenseverdi for sycloksydin i jordbær som beholdes. Øvrige grenseverdier for sycloksydin beholdes, men noen av disse fastsettes som midlertidige grenseverdier med krav om å levere manglende dokumentasjon.

For cyflumetofen har EFSA revurdert eksisterende grenseverdier (artikkel 12). Grenseverdier for sitrusfrukter, trenøtter, kjernefrukt, aprikoser, fersken, spisedruer og vindruer, jordbær, azarolhagtorn, kaki, tomater, auberginer, agurk og humle beholdes. Noen grenseverdier for animalske produkter fastsettes som midlertidige grenseverdier fordi noe dokumentasjon manglet.

For metobromuron er det ikke fastsatt noen spesifikke MRLer og standardgrenseverdien på 0,01 mg/kg gjelder for alle produkter. For metobromuron har EFSA revurderte EFSA eksisterende grenseverdier (artikkel 12 vurdering). Restdefinisjonen endres i tråd med EFSAAs anbefaling til **sum av metobromuron og 4-bromofenylurea, uttrykt som metobromuron**.

For pentiopyrad har EFSA revurdert eksisterende grenseverdier (artikkel 12). I forbindelse med revurdering av grenseverdiene har også EFSA vurdert endring i restdefinisjonen. For animalske produkter skal det etter EFSAAs anbefaling lages to separate restdefinisjoner. Restdefinisjon (for

forvaltningsmessig oppfølging) angir hva som skal inngå og hvordan analysesvaret skal vurderes mot grenseverdiene. Det blir da en restdefinisjon 'pentiopyrad' og en restdefinisjon for metabolitten '1-metyl-3-(trifluorometyl)-1H-pyrazole-4-carboxamide' (PAM). For 1-metyl 3-(trifluorometyl)-1H-pyrazole-4-carboxamide (PAM) er det ikke fastsatt noen spesifikke MRLer og standardgrenseverdien på 0,01 mg/kg gjelder.

PAM er en viktig metabolitt fra pentiopyrad i animalske produkter. Når det gjelder PAM, som er en hovedmetabolitt av pentiopyrad, anbefalte EFSA basert på metabolismestudier av pentiopyrad i husdyr, å fastsette grenseverdier for PAM ved kvantifiseringsgrensen LOQ for animalske produkter. Det fastsettes ingen grenseverdier for PAM i vegetabiliske produkter fordi PAM som metabolitt av pentiopyrad kun er relevant for animalske produkter. Men PAM kan også forekomme naturlig i vegetabiliske produkter. **EFSA mener derfor at å fastsette grenseverdiene for PAM i vegetabiliske produkter ved standardgrenseverdien 0,01 mg/kg ikke er forholdsmessig.** Det må spesifiseres i vedlegg II at standardgrenseverdien på 0,01 mg/kg ikke gjelder for PAM i vegetabiliske produkter. Grenseverdiene endres i tråd med EFSA's anbefalinger. EFSA har også vurdert om eksisterende CODEX MRLer (CXLer) for pentiopyrad er trygge for europeiske forbrukere. På bakgrunn av EFSA's anbefaling fastsettes det lavere grenseverdier for aprikos, fersken og havre og høyere grenseverdier for rug og hvete. EFSA konkluderte med at det for visse grenseverdier for pentiopyrad i vegetabiliske produkter manglet noe dokumentasjon og disse fastsettes som midlertidige grenseverdier med frist på 2 år for å levere mer dokumentasjon.

Artikkel 2 i forordning 2023/173 gir overgangsordninger som innebærer at nåværende grenseverdier for PAM, cycloxydim, cyflumetofen, cyfluthrin, metobromuron og pentiopyrad fortsatt skal gjelde for produkter som er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 16. august 2023.

De nye grenseverdiene gjelder i EU fra 16. august 2023. Grenseverdiene vil gjelde i fra samme dag i Norge som i EU forutsatt at forordningen allereie er fastsatt i norsk regelverk eller de vil gjelde umiddelbart når forordningen fastsettes i norsk regelverk (etter 16. august 2023).

Innholdet i forordning (EU) 2023/198 av 30. januar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for abamektin som er godkjent som aktivt stoff (plantevernmiddel) i EU/EØS. Stoffet er også godkjent brukt i Norge.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/198](#)

I forbindelse med en tidligere revurdering av eksisterende grenseverdier (MRL) etter artikkel 12 ble det vurdert å mangle noe dokumentasjon for enkelte grenseverdier og disse ble da fastsatt som midlertidige grenseverdier med en frist for å levere manglende dokumentasjon. Det har i etterkant blitt levert manglende dokumentasjon (confirmatory data) for flere av grenseverdiene sammen med en søknad om å fastsette nye MRLer for abamektin for visse produkter.

For mandler, hasselnøtter, valnøtter, rips, solbær, papaya og sikori ble det ikke levert manglende dokumentasjon og disse MRLene oppheves derfor og fastsettes så lavt som mulig ved kvantifiseringsgrensen (LOQ) samtidig som fotnoter om manglende dokumentasjon slettes.

For kveder, mispler og japansk mispler ble det etter søkers forslag fastsatt lavere grenseverdier basert på en alternativ GAP som har blitt vurdert av EFSA tidligere. Det fastsettes på bakgrunn av MRL søknad grenseverdier for selleriblader, bønner (med belg) og erter (med belg).

Det ble søkt om importtoleranse MRLer på bakgrunn av godkjent bruk av abamektin i visse produkter i USA der godkjent bruk i USA vil kunne gi rester over gjeldene EU MRL for visse produkter. Etter EFSA's anbefaling fastsettes det grenseverdier (importtoleranse MRL) for avokado, karse og andre spirer og skudd, vårkarse, salatsennep/rucicola, spede bladvekster (inkludert Brassica-arter), andre salater og salatplanter, portulakk, fennikel og bomullsfrø.

I forbindelse med regodkjenning av abamektin som aktivt stoff etter forordning 1107/2009 har EFSA anbefalt at det fastsettes lavere akseptabelt daglig inntak (ADI) og akutt referansedose (ARfD) på bakgrunn av ny toksikologisk dokumentasjon om stoffet. EFSA derfor revurdert (artikkel 43 revurdering) visse eksisterende grenseverdier der det var bekymring for helsefare for forbruker i

på grunn av lavere toksikologiske referanseverdier (ADI og ARfD). For epler, pærer og bredbladet endiver vurderte EFSA at nåværende grenseverdier ikke er trygge for forbruker. For epler og pærer var det ingen fall-back GAP som kunne gi trygge MRLer for forbruker og det manglet dokumentasjon for GAP for bredbladete endiver. Derfor fastsettes grenseverdiene for epler, pærer og bredbladete endiver ved kvantifiseringsgrensen LOQ. For jordbær, tomater, agurk, mandelgresskar, vårsalat, salat, kjørvel og persille vurderte EFSA at det er uakseptabel risiko for forbruker ved nåværende grenseverdier og på bakgrunn av alternative GAPer fastsettes det lavere grenseverdier for disse produktene på bakgrunn av EFSAAs anbefalinger.

For MRL for paprika/chilipepper identifiserte EFSA uakseptabel risiko for forbruker med nåværende MRL. Det fastsettes en lavere MRL som er vurdert som trygg for forbruker, men som fastsettes som midlertidig MRL fordi noe dokumentasjon mangler.

Artikkel 2 gir en overgangsordning for produkter som er produsert i EU/EØS eller importer til EU/EØS før 20. august 2023. Nåværende grenseverdier for abamektin som er fastsatt i forordning 396/2005 fortsatt vil gjelde for disse produktene med unntak av epler, pærer, jordbær, tomater, paprika/chilipepper, agurk, squash, vårsalat, salat, bredbladete endiver, kjørvel og persille.

Artikkel 3 i forordningen angir at de nye grenseverdiene skal gjelde fra 20. august 2023 i EU. I Norge vil de nye grenseverdier gjelde enten fra samme dato som i EU forutsatt at de da er fastsatt i norsk regelverk, eller umiddelbart når forordningen tas inn i norsk regelverk om etter 20. august 2023.

Innholdet i forordning (EU) 2023/334 av 2. februar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for klotanidin og tiametoksam på bakgrunn av en revurdering av grenseverdiene (art. 12 vurdering). Begge disse stoffene har mistet godkjenningen i EU. Det er dokumentert at bruk av neonicotenoideer som klotanidin og tiametoksam har bidratt til nedgang i bier og pollinatorer globalt. Det er ikke dokumentert at utendørs bruk av klothianidin og thiamethoxam er trygt for pollinatorer (bier).

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/334](#)

Artikkel 17 i forordning 396/2005 (Plantevernmiddelestforordningen) gir hjemmel til å oppheve alle grenseverdier som fastsatt på bakgrunn av bruk i EU (EU GAP) når stoffene ikke lenger er godkjent brukt i EU. Forslaget opphever også MRLer som er fastsatt på bakgrunn av CODEX MRLer og alle grenseverdiene fastsettes ved kvantifiseringsgrensen (LOQ).

Artikkel 2 i forordning 2023/334 gir en overgangsordning for produkter ved at tidligere MRLer for disse stoffene skal gjelde for produkter som ble produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 7. mars 2026.

Endringene i MRL skal gjelde først fra 7. mars 2026 i EU og det er her gitt en mye lengre tid enn vanlig før de nye grenseverdiene trer i kraft. De nye grenseverdiene vil gjelde fra samme dag i Norge da det forventes at denne forordningen er fastsatt i norsk regelverk før 7. mars 2026.

Innholdet i forordning (EU) 2023/377 av 15. februar 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) de aktive stoffene benzalkoniumklorid (BAC), klorprofam, didecyldimetylammoniumklorid (DDAC), flutriafol, metazaklor, nikotin, profenofos, kvisalofop-P, natriumaluminiumsilikat, tiabendazol og triadimenol. Med unntak av metazachlor, kvizalofop-P og tiabendazol er disse aktive stoffer som ikke er lenger godkjent i EU/EØS. Ingen av stoffene er godkjent brukt som plantevernmiddel i Norge.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/377](#)

For metazaklor er det levert ny dokumentasjon (confirmatory data) som var etterspurt ved en tidligere artikkel 12 revurdering av stoffet. Fotnoter om manglende dokumentasjon slettes når disse grenseverdiene fastsettes som vanlige MRLer. Grenseverdier for hodekål og kålrot beholdes på eksisterende nivå, for blomstrende kålvekster og kål fastsettes det lavere grenseverdier (ny GAP). For midlertidig MRL for reddiker manglet det fortsatt dokumentasjon om restforsøk etter vurdering av confirmatory data og denne grenseverdien oppheves derfor og fastsettes ved LOQ. Etter ny vurdering av inntak for matproduserende dyr ved nye grenseverdier, fastsettes det en lavere grenseverdi for svinelever.

Klorprofam er ikke lenger godkjent i EU/EØS, men det har tidligere blitt fastsatt en midlertidig MRL for klorprofam i potet for å dekke rester fra tidligere bruk av stoffet. Det er krevende å fjerne stoffet fra produksjonslokaler og dette krever spesielle tiltak. Basert på nyere overvåkingsresultater som er levert til Kommisjonen før 31. desember 2021 kan den midlertidige grenseverdi for klorprofam i potet nå endres fra 0,40 mg/kg til 0,35 mg/kg. Den midlertidige MRLen for klorprofam i potet skal revurderes årlig på bakgrunn av nye overvåkingsresultater for å gradvis kunne redusere grenseverdien etter implementering av bedre metoder for rengjøring/sanering av lokaler der stoffet tidligere er brukt. Bransjen skal levere en rapport til Kommisjonen om fremgangen og implementering av bedre teknikker for rengjøring og sanering samt nye overvåkingsresultater for klorprofam i poteter.

Natriumaluminiumsilikat har vært midlertidig oppført på vedlegg IV til forordning 396/2005 i påvente av en planlagt artikkel 12 revurdering for stoffet. Vedlegg IV som lister stoffer det er vurdert at det ikke er nødvendig å fastsette grenseverdier for fordi de er lite giftige. Alle søknader om regodkjenning av det aktive stoffet natriumaluminiumsilikat ble trukket før EFSA startet planlagt revurdering og godkjenningen har nå gått ut. Stoffet er oppført på en liste over stoff som ikke trenger en EFSA art. 12 risikovurdering. I en EFSA uttalelse konkluderes det med at det mangler komplett toksikologisk dokumentasjon. I tillegg vil natriumaluminiumsilikat bidra til totaleksponeringen for aluminium som allerede overskrider tolerabelt ukentlig inntak for EU forbrukere. Alle grenseverdier for stoffet fastsettes derfor ved kvantifiseringsgrensen LOQ og stoffet slettes fra vedlegg IV.

BAC og DDAC er ikke godkjent brukt som plantevernmidler i EU/EØS. Begge stoffene brukes som biocider (desinfeksjon) og slik bruk kan gi rester over 0,01 mg/kg i næringsmidler. Det er fastsatt midlertidige grenseverdier for alle produkter på bakgrunn av at bransjen har dokumentert at det finnes rester av BAC og DDAC i næringsmidler som nå revurderes etter 5 år. For BAC lå restene fortsatt på samme nivå nær eksisterende MRL, mens resultatene for DDAC viser at rester av stoffet fortsatt påvises i noen animalske produkter over LOQ nær eksisterende midlertidige MRLer. For vegetabiliske produkter har nivået av rester av DDAC blitt lavere og betydelig under eksisterende midlertidige MRLer. Grenseverdiene for DDAC i vegetabiliske produkter fastsettes lavere i denne forordningen. Det er satt en frist om at de midlertidige grenseverdiene for BAC og DDAC igjen skal revurderes innen sju år.

For flutriafol fastsettes det en ny grenseverdi (importtoleranse MRL) for produktgruppen gresskarkjernefamilien med uspiselig skall på bakgrunn av en MRL søknad knyttet til godkjent bruk i USA. Det er dokumentert at godkjent bruk i USA kan gi rester som overskrider EUs MRL. Søker har nå også levert dokumentasjon som ble vurdert å mangle ved en tidligere revurdering av grenseverdier for stoffet. EFSA vurderte på bakgrunn av ny dokumentasjon levert for stoffet (confirmatory data) at tidligere fastsatte MRLer støttes av dokumentasjonen med unntak av for rødbeter. Det ble bestemt at MRL for rødbeter kan ekstrapoleres fra MRL for sukkerbeter. Alle fotnoter om manglende dokumentasjon knyttet til midlertidige MRLer for stoffet kan slettes og disse er da ikke lenger midlertidige grenseverdier.

For nikotin er det tidligere fastsatt midlertidige MRLer for nyper, urter og spiselige blomster, viltvoksende sopp (fersk), te, urteekstrakter og krydder i påvente av nye forsøk om mulig naturlig forekomst eller dannelse av nikotin i disse produktene. Det er ikke vitenskapelig bevist at nikotin er naturlig forekommende eller at dette dannes naturlig i disse produktene. Nyere overvåkingsresultater viser at nikotin fortsatt påvises over LOQ i disse produktene, men at nivåene har blitt lavere. For nyper og te har vurderte EFSA at det er uakseptabel risiko for forbruker knyttet til eksisterende midlertidige grenseverdier MRL. Grenseverdiene for nyper, urter og spiselige

blomster, sopp (viltvoksende), te, urteekstrakter og krydder endres i tråd med EFSA's anbefalinger. Nivået av nikotin i disse produktene må overvåkes og grenseverdiene skal revurderes innen gjeldene frister. MRL for nikotin i te skal revurderes innen 3 år, mens fristen settes til 7 år for de andre grenseverdiene.

For profenofos, er det tidligere fastsatt en midlertidig MRL for urter og spiselige blomster. EFSA og bransjen har levert nyere overvåkingsresultater som viser at det fortsatt er rester over LOQ, men at nivåene nå har blitt lavere. Det fastsettes en lavere MRL på 0,03 mg/kg som skal revurderes etter 7 år.

Det er søkt om endring av MRL for kvizalofop-P i karve på bakgrunn av godkjent bruk av kvizalofop-P-ethyl i EU og det fastsettes en ny MRL for karve på bakgrunn av MRL søknaden.

For tiabendazol er det kommet flere søknader om å endre eksisterende MRL for stoffet i flere vekster. En søker leverte også dokumentasjon om analysemetoder i animalske produkter som manglet ved artikkel 12 revurdering av grenseverdiene. EFSA konkluderte med at dokumentasjonen støtter endringene av MRL som det var søkt om og at nye grenseverdier er trygge for forbrukerne. MRLer for vegetabiliske produkter endres. For tiabendazol i produkter fra storfe og geiter inkludert melk kan det fastsettes MRL på 0,01 mg/kg på bakgrunn tilgjengelig dokumentasjon og oppdatert beregningsmodell for rester i animalske produkter (EU livestock dietary burden). Det fastsettes lavere MRLer som også gjenspeiler MRLer for bruk som veterinært legemiddel fastsatt i forordning 37/2010 der disse er høyere enn MRL som ville vært fastsatt på bakgrunn av bruk som plantevernmiddel. For fjørfe muskel, fjørfe fett og fugleegg korresponderer eksisterende MRLer med CODEX MRLer som ikke er fullt støttet av dokumentasjon og disse oppheves derfor og fastsettes lavere ved LOQ. For alle andre animalske produkter kan det fastsettes en MRL på 0,01 mg/kg på bakgrunn av oppdatert beregningsmodell for rester i animalske produkter (EU livestock dietary burden). Eksisterende MRLer fastsettes derfor ved kvantifiseringsgrensen LOQ og fotnoter om manglende dokumentasjon slettes.

Alle søknader om forlengelse av godkjenning for det aktive stoffet triadimenol ble trukket og regodkjenningsprosessen ble derfor stoppet og godkjenningen av stoffet har gått ut. For gresskarfamilien med uspiselig skall og artisjokk, ble det vurdert at eksisterende CODEX grenseverdier ikke er fullt støttet av dokumentasjon og for druer og er ikke restdefinisjonen i CODEX kompatibel med EUs restdefinisjon for stoffet og disse grenseverdiene oppheves derfor og fastsettes lavere ved LOQ. For all andre produkter oppheves grenseverdiene og fastsettes lavere ved LOQ med hjemmel i artikkel 17 i forordning 396/2005 som gir hjemmel for at grenseverdier kan oppheves i forbindelse med at et stoff ikke lenger er godkjent brukt i EU/EØS uten å innhente en risikovurdering fra EFSA.

Det gis en overgangsordning for produkter som det kan dokumenteres at er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 14 september 2023 som er dato der de nye grenseverdiene trer i kraft i EU. Overgangsordningen gjelder ikke for MRLene for nikotin i nyper og nikotin i te* fordi EFSA har vurdert at disse grenseverdiene ikke var trygge for forbruker.

I Norge vil de nye grenseverdiene tidligst endres 14. september 2023 (samme dato som i EU) eller når forordningen tas inn i norsk regelverk om dette skjer etter 14. september 2023.

*En senere forordning som endrer noen midlertidige grenseverdier for nikotin som nylig ble stemt over på et PAFF pesticide residues møte (30. mars 2023) gir likevel en overgangsordning for nikotin i te i forbindelse med endringen av MRL i forordning 2023/377 fordi det ble meldt fra om en feil i risikovurderingen og ny risikovurdering konkluderer med at det ikke er noen helsefare for forbruker knyttet til eksisterende grenseverdi for te. Denne forordningen skal tre i kraft slik at den sikrer en overgangsordning for nikotin i te for produkter som allerede var på markedet (produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS) før 14. september 2023.

Innholdet i forordning (EU) 2023/466 av 3. mars 2023

Endringene i grenseverdier MRL gjelder de aktive stoffene isoksaben, novaluron og tetrakonazol. EFSA har gjennomført en revurdering av eksisterende grenseverdier for disse stoffene (artikkel 12).

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/466](#)

Isoksaben er godkjent som aktivt stoff i EU/EØS og stoffet er i Norge godkjent brukt i eller på kjernefrukt, steinfrukt og bærvækster. På bakgrunn av EFSA's anbefalinger fastsettes det lavere grenseverdier for frukt og trenøtter, rot og knollvekster, løk (gruppe), meloner, gresskar, sikori, gressløk, selleriblader, stengelgrønnsaker, salvie, rosmarin, timian, basilikum, oljefrø og oljefrukt, korn og sikorirøtter. Eksisterende MRLer for squash og bønner (friske, uten belg) endres ikke. Grenseverdier for isoksaben i bomullsfrø, urteekstrakter (tørkede, blomster), urteekstrakter (tørkede, røtter), og humle fastsettes ved kvantifiseringsgrensen LOQ. For isoksaben fastsettes en grenseverdi for erter (uten belg) på bakgrunn av en MRL søknad. Det er ifølge gjeldene EU-veileder for ekstrapolering av MRLer mulig å ekstrapolere MRL for erter (uten belg) fra MRL (GAP) for bønner (uten belg). Grenseverdien for erter (uten belg) fastsettes derfor på samme nivå som MRL for bønner (uten belg).

Novaluron er ikke lenger godkjent som aktivt stoff i EU/EØS, men EFSA har nylig revurdert eksisterende grenseverdier for novaluron (artikkel 12). EFSA vurderte at det manglet noe toksikologisk dokumentasjon og at stoffet kan ha hormonforstyrrende egenskaper. EFSA kan derfor ikke utelukke helsefare for forbruker knyttet til grenseverdiene for stoffet. Alle grenseverdiene for novaluron fastsettes derfor så lavt som praktisk mulig ved kvantifiseringsgrensen LOQ for hvert produkt. Restdefinisjonen for novaluron endres etter forslag fra EUs referanselaboratorier for rester av plantevernmidler til **Novaluron (sum av konstituentene isomerer)** fordi stoffet kan forekomme i form av ulike blandinger av isomere.

For tetrakonazol har EFSA revurdert (artikkel 12 vurdering) de eksisterende grenseverdiene. MRL for kaki fastsettes på bakgrunn av EFSA's anbefaling. Det fastsettes noe lavere grenseverdier for tetrakonazol for produktene japansk mispel, aprikos, fersken, spisedruer, vindruer, jordbær, agurk, sylteagurk, squash, rug, hvete, sukker rødbeter, animalske produkter unntatt storfelever og hestelever og melk i tråd med prinsippet om å fastsette grenseverdier så lavt som mulig og basert på gjeldene godkjenninger (GAPs). Grenseverdier (MRL) beholdes for epler, pærer, kvede, mispel, sikorsalat, artisjokker, linfrø, rapsfrø og fugleegg beholdes basert på eksisterende godkjenninger (GAPs). Grenseverdiene for tomater, aubergine, meloner, gresskar, vannmelon, sikorirøtter, storfelever og hestelever fastsettes som midlertidige grenseverdier med frist på to år for å levere manglende dokumentasjon fordi noe dokumentasjon ble vurdert å mangle. Det ble vurdert at det ikke kan fastsettes grenseverdier for tetrakonazol for produktene paprika, bygg, bokhvete, mais, hirse, havre, ris og sorghum fordi det manglet restforsøk og grenseverdiene (MRL) for disse produktene fastsettes derfor ved kvantifiseringsgrensen LOQ. Restdefinisjonen endres til **Tetrakonazol (sum av konstituentene isomere)** som anbefalt av EUs referanselaboratorier for å ta hensyn til at rester av stoffet brukt som plantevernmiddel kan forekomme som blandinger av ulike isomere.

For å gi medlemsland, tredjeland og virksomheter tid til å tilpasse seg endringene vil grenseverdiene først gjelde fra 26. september 2023 i EU.

For isoksaben and tetrakonazol gir artikkel 2 en overgangsordning for produkter som allerede er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 26. September 2023 som er datoen de nye grenseverdiene gjelder fra.

Innholdet i forordning (EU) 2023/679 av 23. mars 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) de aktive stoffene pyridaben, pyridat, pyriproksyfen og triklopyr. Av disse stoffene er kun pyridat godkjent brukt som plantevernmiddel i Norge. Stoffene er godkjent som aktive stoffer i EU/EØS. Endringene gjelder fastsettelse av grenseverdier på bakgrunn av MRL søknader.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/679](#)

For pyridaben fastsettes en MRL på 0,5 mg/kg for grapefrukt på bakgrunn av en MRL søknad (importtoleranse MRL) knyttet til godkjent bruk i USA.

For pyridat fastsettes det en MRL for gressløk på 1,5 mg/kg på bakgrunn av en MRL søknad.

For pyriproksyfen fastsettes det en MRL for aprikos på 0,4 mg/kg. Det er også søkt om MRL for fersken, men grenseverdien for fersken på 0,5 mg/kg beholdes (MRL for fersken endres ikke).

For triklopyr ble det vurdert at en søknad om grenseverdier for appelsin, sitron og mandariner kan støtte fastsettelse av en lavere grenseverdi for disse produktene på 0,07 mg/kg, men gjeldene midlertidig grenseverdi på 0,1 mg/kg beholdes likevel i påvente av en kommende revurdering av disse midlertidige grenseverdiene.

De nye grenseverdiene gjelder i EU fra 13. april 2023, og grenseverdiene vil gjelde umiddelbart i Norge etter at forordningen tas inn i norsk regelverk.

Innholdet i forordning (EU) 2023/710 av 30. mars 2023

Forordningen endrer grenseverdier (MRL) for de aktive stoffene bromopropylat, kloridazon (pyrazon), fenpropimorf, imazakvin og tralkoksydim som ikke er godkjent i EU/EØS. Av disse stoffene er det kun fastsatt CODEX grenseverdier for fenpropimorf. Med unntak av for bromopropylat gjelder endringene opphevelse av grenseverdier i forbindelse med at stoffene ikke lenger er godkjent i EU. Noen av endringene gjelder også at grenseverdier flyttes fra vedlegg II eller III til vedlegg V. På vedlegg V oppføres grenseverdier som er fastsatt ved kvantifiseringsgrensen LOQ fordi det ikke er fastsatt noen grenseverdier for stoffet over LOQ.

Lenke til forordningstekst: [Forordning \(EU\) nr. 2023/710](#)

Bromopropylat har aldri vært godkjent som plantevernmiddel i EU og alle grenseverdiene er fastsatt ved kvantifiseringsgrensen LOQ. Alle grenseverdiene for bromopropylat er allerede fastsatt ved kvantifiseringsgrensen LOQ og disse grenseverdiene flyttes til vedlegg V.

Godkjenningene til kloridazon, imazakvin, fenpropimorph og tralkoxydim gikk ut i 2018 og 2019 og all godkjent bruk av stoffene er trukket. Grenseverdiene for disse stoffene som er satt på bakgrunn av tidligere godkjent bruk i EU oppheves derfor med hjemmel i artikkel 17 i Plantevernmiddelrestforordningen (396/2005) og fastsettes ved kvantifiseringsgrensen LOQ.

Noen grenseverdier som tidligere har blitt fastsatt på bakgrunn av importtoleransesøknader eller CODEX MRL kan beholdes forutsatt at det vurderes at disse er trygge for europeiske forbrukere og at CODEX MRL ikke fastsatt på bakgrunn tidligere bruk i EU. Det er en importtoleranse MRL for fenpropimorf i bananer som tidligere ble fastsatt på bakgrunn av godkjent bruk i Venezuela. EFSA har vurdert at denne er trygg for europeiske forbrukere og den beholdes derfor. Eksisterende grenseverdier i EU for fenpropimorf i bygg, havre, rug, hvete, sukkerbeterøtter, kjøtt fra pattedyr og melk er tidligere fastsatt på bakgrunn av CODEX MRLer og disse beholdes fordi EFSA vurderer at disse er trygge for europeiske forbrukere. Øvrige grenseverdier for fenpropimorf oppheves og fastsettes ved LOQ.

Fordi endringene innebærer at noen grenseverdier fastsettes lavere og det er derfor gitt 6 måneder utsatt ikrafttredelse før grenseverdiene endres i EU for å gi virksomheter og tredjeland mulighet til å tilpasse seg endringene. De nye grenseverdiene gjelder fra 21. oktober 2023 i EU og vil i Norge tidligst gjelde fra samme dato eller når forordningen fastsettes i norsk regelverk.

Denne forordningen gir også overgangsordninger for produkter som er produsert i EU/EØS eller importert til EU/EØS før 21. oktober 2023 hvor nåværende grenseverdier for disse stoffene fortsatt vil gjelde for disse produktpartiene.

Vurderinger

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

Helserisiko er alltid vurdert når MRL for rester av plantevernmidler fastsettes. EFSA har i forkant av vedtakene vurdert nødvendigheten av å endre grenseverdiene opp mot hensynet til forbrukernes sikkerhet. I EFSA's vurderinger for de respektive stoffer har EFSA konkludert med anbefalte MRLer for enkeltprodukter. I disse vurderingene blir det tatt hensyn til både langtidseksposering og akutt giftighet. Forutsatt lovlig bruk og rester under grenseverdiene vil dette da ikke utgjøre noen helsefare for forbruker. Det er da tatt hensyn til den nyeste kunnskapen om stoffenes toksikologiske egenskaper i vurderingene. Det minste nivå hvor det påvises en langtidsvirkning eller minste nivå hvor det blir påvist akutt helserisiko, danner alltid grunnlag for fastsettelse av grenseverdier.

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 plantevernmiddel og produkt:

<https://ec.europa.eu/food/plant/pesticides/eu-pesticides-database/public/?event=homepage&language=EN>

Mattilsynet vurderer at de nye grenseverdiene er fastsatt slik at hensynet til forbrukernes helse er ivaretatt. Mattilsynet anser rettsakten som EØS-relevant og akseptabel. MRLene er vurdert med hensyn til forbrukernes trygghet på bakgrunn av inntaksdata fra 27 europeiske forbrukergrupper og disse er etter dagens kunnskap vurdert å ikke medføre noen helsefare for forbrukere. EFSA vurderingene støtter de nye MRLene som er fastsatt i denne forordningen.

De nye grenseverdiene er vurdert, risikohåndtert og vedtatt av "Standing Committee of Plants, Animals, Food and Feed, Plant Protection Products Pesticide Residues" (SCPAFF-PR).

Konsekvenser

Rettslige konsekvenser

Rettsaktene krever endring i norsk forskrift 18. august 2009 nr. 1117 om rester av plantevernmidler i næringsmidler og fôrvarer.

Økonomiske og administrative konsekvenser

Mattilsynet anser at rettsakten;

- ikke får vesentlige økonomiske konsekvenser verken for næringen eller Mattilsynet.
- ikke får vesentlige administrative konsekvenser for Mattilsynet.

Grenseverdier som vurderes å være støttet av dokumentasjon fastsettes ved revurdering så lavt som mulig basert på tilstrekkelig dokumentasjon for god landbrukspraksis (GAPs).

Revurdering av grenseverdier inkludert revurdering av stoffenes toksikologiske egenskaper i tråd med nye dokumentasjonskrav, oppdaterte inntaksdata og i lys av ny dokumentasjon (kunnskap) er viktig for å sikre at grenseverdiene i regelverket er trygge ved gjeldene beskyttelsesnivå.

Det er viktig å oppheve grenseverdier som ikke vurderes som trygge for forbruker og grenseverdier for eksempel hvis det fastsettes lavere toksikologiske referanseverdier eller hvis fareklassifiseringen for stoffer endres (f.eks gentoksisitet) samt å oppheve grenseverdier der det ikke lenger er godkjent bruk som støtter grenseverdien i form av bruk i EU, CODEX MRLer eller importtoleranse MRLer.

Norge har felles regelverk med EU for plantevernmiddelrester i næringsmidler og fôr (EU forordning 396/2005) og rask implementering av regelverket vil være en fordel både med tanke på

å sikre norske forbrukere (risikovurderte trygge MRLer) i tillegg til at det er enklere for virksomheter i forbindelse med samhandel, import og eksport av produkter som er omfattet av dette regelverket.

Høringssvar

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

Høringsfrist: 12. mai 2023).

Alle høringssvar vil bli offentliggjort.

Med hilsen

Are Tømmerberg Sletta,
Seksjonssjef, kjemisk mattrygghet