

Til Fødevarestyrelsens høringskreds

Høring om forslag til fastsættelse af maksimalgrænseværdier for krydskontaminering med antimikrobielt aktive stoffer i ikke-målfoder og analysemetoder for disse stoffer i foder. Svarfrist senest fredag den 23. februar 2024.

I henhold til artikel 7, stk. 3 i Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EU) 2019/4 om fremstilling, markedsføring og anvendelse af foderlægemidler (foderlægemiddelforordningen), har Kommissionen fremsat forslag om:

1. Fastsættelse af specifikke maksimalgrænseværdier for krydskontaminering af 24 antimikrobielt aktive stoffer¹ fra foderlægemidler og mellemprodukter i ikke-målfoder.

Forslaget indeholder samtidig forslag om analysemetoder for disse stoffer i foder, og krav til analysemetodens Limit of Quantification (LOQ), dvs. hvor lille en krydsforurening, der skal kunne kvantificeres med analysemetoden.

Kommissionens forslag til de tilbagetrækningsperioder, der henvises til i artikel 2, stk. 2, litra c) i forslaget, er vedhæftet. Kommissionen har for tilbagetrækningsperioder valgt en restriktiv tilgang, der bruger den længste tilbageholdelsesperiode for orale medicinske applikationer i EU.

Da der er tale om en delegeret retsakt vil forslaget derfor ikke blive sat til afstemning i EU-Kommissionen i den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder, men vil efter afsluttende forhandlinger blive oversendt til Rådet og Parlamentet til afstemning.

Fødevarestyrelsen beder om eventuelle bemærkninger til forslagene senest **fredag den 23. februar 2024**.

Høringssvar sendes pr. e-mail til 29@fvst.dk og krr@fvst.dk

Om høringsfrister

Fødevarestyrelsen gør opmærksom på, at de fastlagte procedurer for forslag til behandling i Kommissionens komitéer (komitésager) normalt gør det nødvendigt at fastsætte meget korte tidsfrister for afgivelse af høringssvar.

Forslag til afstemning i komiteprocedure kan ifølge forretningsordenen for Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder - PAFF - påregnes fremsendt fra Kommissionen to

¹ Amoxicillin, amprolium, apramycin, chlortetracycline, colistin, doxycycline, florfenicol, flumequine, lincomycin, neomycin, spectinomycin, sulfonamider, tetracyclin, oxytetracycline, oxolininsyre, paromomycin, penicillin V, tiamulin, tiamfenicol, tilmicosin, trimetoprim, tylosin A, valnemulin, tylvalosin.

uger før afstemningen. Ofte vil fristen være maksimalt 2 arbejdsdage til afgivelse af hørings-svar.

Fødevarestyrelsen gør sit yderste for at give høringsparterne så lang høringsfrist som muligt inden for de givne rammer.

Med venlig hilsen

Kristina Rørbo