3.4.2024



2024/989

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) 2024/989

av den 2 april 2024

om ett samordnat flerårigt kontrollprogram för unionen för 2025, 2026 och 2027 för att säkerställa att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester följs och för att bedöma konsumenternas exponering för bekämpningsmedelsrester i och på livsmedel av vegetabiliskt och animaliskt ursprung samt om upphävande av genomförandeförordning (EU) 2023/731

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 396/2005 av den 23 februari 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 (1), särskilt artikel 29.2, och

av följande skäl:

- Genom kommissionens förordning (EG) nr 1213/2008 (²) inrättades ett första samordnat flerårigt kontrollprogram för gemenskapen för 2009, 2010 och 2011. Det programmet har fortsatt enligt flera på varandra följande förordningar, varav den senaste är kommissionens genomförandeförordning (EU) 2023/731 (3).
- 30-40 olika produkter utgör stommen i unionsinvånarnas kosthållning. Eftersom användningen av bekämpningsmedel förändras mycket under en treårsperiod behöver bekämpningsmedlen i dessa produkter övervakas under en rad treårsperioder för att möjliggöra en bedömning både av konsumenternas exponering och av tillämpningen av unionslagstiftningen.
- Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (livsmedelsmyndigheten) har lämnat en vetenskaplig rapport om en bedömning av utformningen av programmet för övervakning av bekämpningsmedel (*). Livsmedelsmyndigheten drog slutsatsen att om man tar 683 prover för minst 32 olika produkter kan man uppskatta andelen där gränsvärdet överskrids med minst 1 % med en felmarginal på 0,75 %. Insamlingen av dessa prover bör fördelas mellan medlemsstaterna i förhållande till befolkningsstorleken, och minst tolv prover bör tas per produkt och år.
- Analysresultat från unionens föregående program för offentlig kontroll har beaktats för att säkerställa att de (4) bekämpningsmedel som omfattas av kontrollprogrammet är representativa för de bekämpningsmedel som används.
- I enlighet med ett arbetsdokument från GD Hälsa och livsmedelssäkerhet om summeringen av kvantifieringsgränser för komplexa resthaltsdefinitioner (5), där resthaltsdefinitionen för ett bekämpningsmedel omfattar andra verksamma ämnen, metaboliter och/eller nedbrytningsprodukter eller reaktionsprodukter bör dessa föreningar rapporteras separat, om de mäts var för sig.

⁽¹⁾ EUT L 70, 16.3.2005, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg/2005/396/oj.

⁽²⁾ Kommissionens förordning (EG) nr 1213/2008 av den 5 december 2008 om ett samordnat flerårigt kontrollprogram för gemenskapen för år 2009, 2010 och 2011 för att säkerställa att gränsvärdena följs och för att bedöma konsumenternas exponering för bekämpningsmedelsrester i och på livsmedel av vegetabiliskt och animaliskt ursprung (EUT L 328, 6.12.2008, s. 9, ELI: http://data. europa.eu/eli/reg/2008/1213/oj).

Kommissionens genomförandeförordning (EU) 2023/731 av den 3 april 2023 om ett samordnat flerårigt kontrollprogram för unionen för 2024, 2025 och 2026 för att säkerställa att gränsvärdena för bekämpningsmedelsrester följs och för att bedöma konsumenternas exponering för bekämpningsmedelsrester i och på livsmedel av vegetabiliskt och animaliskt ursprung samt om upphävande av genomförandeförordning (EU) 2022/741 (EUT L 95, 4.4.2023, s. 28, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2023/ 731/oj).

^{(4) &}quot;Pesticide monitoring program: design assessment", EFSA Journal, vol. 13(2015):2, artikelnr 4005.

⁽⁵⁾ SANCO/12574/2014, "Working Document on the summing up of LOQs in case of complex residue definitions".

SV EUT L, 3.4.2024

(6) För att säkerställa en harmoniserad inlämning av information från medlemsstaterna om resultaten av analyser av bekämpningsmedelsrester, så att livsmedelsmyndigheten kan få jämförbara resultat, bör medlemsstaterna använda överenskomna riktlinjer, t.ex. version 2 av den standardiserade provbeskrivningen (Standard Sample Description) och vägledningen för rapportering av kemikalieövervakning.

- (7) Kommissionens direktiv 2002/63/EG (6), genom vilket de provtagningsmetoder och provtagningsförfaranden som rekommenderas av Codex Alimentarius-kommissionen införs, bör tillämpas när det gäller provtagningsförfaranden.
- (8) Det måste bedömas om de gränsvärden för bekämpningsmedelsrester i livsmedel för spädbarn och småbarn som fastställs i artikel 4 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/127 (7), i artikel 3 i kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/128 (8) och i artikel 7 i kommissionens direktiv 2006/125/EG (9) har följts, med beaktande endast av resthaltsdefinitionerna i förordning (EG) nr 396/2005.
- (9) När det gäller metoder för att upptäcka enstaka resthalter, bör medlemsstaterna, eftersom inte alla medlemsstater nödvändigtvis förfogar över de validerade analysmetoder som krävs, kunna fullgöra sina skyldigheter att utföra analyser genom att översända prover till sådana officiella laboratorier som redan har de validerade metoder som krävs.
- (10) För att ge livsmedelsmyndigheten tillräckligt med tid för att utvärdera och sammanställa de rapporterade resultaten bör medlemsstaterna senast den 31 augusti varje år lämna in de uppgifter som rör föregående kalenderår.
- (11) För att undvika oklarheter på grund av överlappning av på varandra följande fleråriga program bör genomförandeförordning (EU) 2023/731 upphävas. Den bör dock fortsätta att tillämpas på prover som analyseras under 2024.
- (12) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för växter, djur, livsmedel och foder.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

Medlemsstaterna (10) ska under 2025, 2026 och 2027 ta prover och analysera dessa med avseende på de kombinationer av bekämpningsmedel och produkter som anges i bilaga I.

Antalet prover som ska tas och analyseras för varje produkt samt tillämpliga riktlinjer för kvalitetskontroll av analysverksamheten anges i bilaga II.

(°) Kommissionens direktiv 2006/125/EG av den 5 december 2006 om spannmålsbaserade livsmedel och barnmat för spädbarn och småbarn (EUT L 339, 6.12.2006, s. 16, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir/2006/125/oj).

⁽e) Kommissionens direktiv 2002/63/EG av den 11 juli 2002 om fastställande av gemenskapens provtagningsmetoder för den offentliga kontrollen av bekämpningsmedelsrester i och på produkter av vegetabiliskt och animaliskt ursprung och om upphävande av direktiv 79/700/EEG (EGT L 187, 16.7.2002, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/dir/2002/63/oj).

⁽⁷⁾ Kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/127 av den 25 september 2015 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 609/2013 vad gäller särskilda sammansättnings- och informationskrav för modersmjölksersättning och tillskottsnäring och vad gäller informationskrav för uppfödning av spädbarn och småbarn (EUT L 25, 2.2.2016, s. 1, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2016/127/oj).

^(*) Kommissionens delegerade förordning (EU) 2016/128 av den 25 september 2015 om komplettering av Europaparlamentets och rådets förordning (EU) nr 609/2013 vad gäller särskilda sammansättnings- och informationskrav för livsmedel för speciella medicinska ändamål (EUT L 25, 2.2.2016, s. 30, ELI: http://data.europa.eu/eli/reg_del/2016/128/oj).

⁽¹⁰⁾ I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i Windsorramen (se Gemensam förklaring nr 1/2023 av unionen och Förenade kungariket i den gemensamma kommitté som inrättats genom avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen av den 24 mars 2023 (EUT L 102, 17.4.2023, s. 87)) jämförd med avsnitt 24 i bilaga 2 till den ramen, ska hänvisningar till medlemsstaterna vid tillämpningen av den här förordningen omfatta Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

Artikel 2

Medlemsstaterna ska välja det parti som ska provtas slumpvis.

Provtagningsförfarandet, inklusive antalet enheter, måste uppfylla kraven i direktiv 2002/63/EG.

- 2. Medlemsstaterna ska analysera alla prover, inklusive prover av livsmedel för spädbarn och småbarn samt ekologiskt odlade produkter, med avseende på de bekämpningsmedel som anges i bilaga I till den här förordningen i enlighet med resthaltsdefinitionerna i förordning (EG) nr 396/2005.
- 3. När det gäller livsmedel för spädbarn och småbarn ska medlemsstaterna utvärdera de prover som tas på produkter som saluförs konsumtionsfärdiga eller som rekonstituerats enligt tillverkarens anvisningar, med beaktande av de gränsvärden som fastställs i direktiv 2006/125/EG samt i de delegerade förordningarna (EU) 2016/127 och (EU) 2016/128. Om dessa livsmedel kan konsumeras både som de saluförs och efter rekonstituering ska resultaten redovisas för produkten som den saluförs.

Artikel 3

Medlemsstaterna ska lämna in resultaten av de provanalyser som genomförts under 2025, 2026 och 2027 senast den 31 augusti 2026, 2027 respektive 2028 i det elektroniska rapporteringsformat som livsmedelsmyndigheten angett.

Om resthaltsdefinitionen för ett bekämpningsmedel omfattar mer än en förening (verksamt ämne och/eller metabolit eller nedbrytnings- eller reaktionsprodukt) ska analysresultaten redovisas i enlighet med den fullständiga resthaltsdefinitionen. Resultaten för alla analyter som ingår i resthaltsdefinitionen ska lämnas in separat, om de mäts var för sig.

Artikel 4

Genomförandeförordning (EU) 2023/731 ska upphöra att gälla.

När det gäller prover som analyseras under 2024 ska den emellertid tillämpas till och med den 1 september 2025.

Artikel 5

Denna förordning träder i kraft den 1 januari 2025.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 2 april 2024.

På kommissionens vägnar Ursula VON DER LEYEN Ordförande ${
m SV}$ Eut L, 3.4.2024

BILAGA I

DEL A

Produkter (¹) av vegetabiliskt ursprung (²) som ska provtas under 2025, 2026 och 2027

2025	2026	2027		
c)	a)	b)		
(0130010) Äpplen (¹)	(0110020) Apelsiner (¹)	(0151000) Bordsdruvor (¹)		
(0152000) Jordgubbar (¹)	(0130020) Päron (¹)	(0163020) Bananer (¹)		
(0140030) Persikor, inkl. nektariner och liknande hybrider (¹)	(0162010) Kiwifrukter (¹)	(0110010) Grapefrukter (¹)		
Vin (rött eller vitt) framställt av (0151020) druvor för vinframställning (om det inte finns några specifika beredningsfaktorer för vin ska medlemsstaterna rapportera de beredningsfaktorer för vin som använts).	(0241020) Blomkål (¹)	(0231030) Auberginer/äggplantor (¹)		
(0251020) Sallat (¹)	(0220020) Kepalök (¹)	(0241010) Broccoli (¹)		
(0242020) Huvudkål (¹)	(0213020) Morötter (¹)	(0233010) Meloner (¹)		
(0231010) Tomater (¹)	(0211000) Potatis (¹)	(0280010) Odlade svampar (¹)		
(0252010) Spenat (¹)	(0300010) Bönor (torkade) (¹)	(0231020) Paprikor (¹)		
(0500050) Havrekorn (²) (³)	(0500070) Rågkorn (³)	(0500090) Vetekorn (³)		
(0500010) Kornkärnor (³) · (4)	(0500060) Råris definierat som ris efter att ytterskalet har avlägsnats från paddyris (5)	Jungfruolja från (0402010) oliver för oljeproduktion (om det inte finns några specifika beredningsfaktorer för olja ska medlemsstaterna rapportera de beredningsfaktorer som använts).		

⁽¹) Obearbetade produkter ska analyseras. När det gäller prover som tas av frysta produkter ska en beredningsfaktor rapporteras i förekommande fall.

⁽²⁾ Om det inte finns tillräckligt med prover av havrekorn kan den andel som inte kunde tas av de erforderliga proverna av havrekorn läggas till proverna av kornkärnor, så att färre prover tas av havrekorn och antalet prover av kornkärnor ökar med motsvarande mängd.

⁽³) Om det inte finns tillräckligt med prover av rågkorn, vetekorn, havrekorn eller kornkärnor kan också fullkornsmjöl av råg, vete, havre eller korn analyseras och en beredningsfaktor ska rapporteras.

^(*) Om det inte finns tillräckligt med prover av kornkärnor kan den andel som inte kunde tas av de erforderliga proverna av kornkärnor läggas till proverna av havrekorn, så att färre prover tas av kornkärnor och antalet prover av havrekorn ökar med motsvarande mängd.

⁽⁵⁾ När så är lämpligt kan även polerat ris analyseras. Man ska rapportera om det är polerat ris eller råris som analyserats. Om polerat ris analyserats ska en beredningsfaktor rapporteras.

⁽¹) Produktkoder enligt bilaga I till förordning (EG) nr 396/2005.

⁽²⁾ De delar av råvarorna som gränsvärden ska tillämpas på analyseras med avseende på huvudprodukten i den grupp eller undergrupp som förtecknas i del A i bilaga I till förordning (EG) nr 396/2005 om inte annat anges.

Produkter (3) av animaliskt ursprung (4) som ska provtas under 2025, 2026 och 2027

DEL B

2025	2026	2027	
e)	f)	d)	
(1020010) Komjölk (¹)	(1016020) Fjäderfäfett (²), (³)	(1012020) Fett från nötkreatur (2), (3)	
(1011020) Svinfett (²) (³)	(1012030) Lever från nötkreatur (²)	(1030010) Hönsägg (²) (⁴)	

- (1) Färsk (obehandlad) mjölk ska analyseras, liksom fryst, pastöriserad, uppvärmd, steriliserad eller filtrerad mjölk.
- (²) Obearbetade produkter ska analyseras. När det gäller prover som tas av frysta produkter ska en beredningsfaktor rapporteras i förekommande fall.
- (3) Kött kan också provtas i enlighet med tabell 3 i bilagan till direktiv 2002/63/EG.
- (4) Hela ägg utan skal ska analyseras.

DEL C

Kombinationer av bekämpningsmedelsrester och produkter som ska analyseras i och på produkter av vegetabiliskt ursprung

	2025	2026	2027	Anmärkningar
2,4-D	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på sallat, spenat och tomater under 2025, i och på apelsiner, blomkål, råris och torkade bönor under 2026 samt och i och på grapefrukter, bordsdruvor, auberginer/äggplantor och broccoli under 2027.
2-Fenylfenol	c)	a)	b)	
Abamektin	c)	a)	b)	
Acefat	c)	a)	b)	
Acetamiprid	c)	a)	b)	
Aklonifen		a)		Ska endast analyseras i och på morötter under 2026.
Akrinatrin	c)	a)	b)	
Aldikarb	c)	a)	b)	
Aldrin och dieldrin	c)	a)	b)	
Ametoktradin	c)	a)	b)	
Azinfosmetyl	c)	a)	b)	
Azoxistrobin	c)	a)	b)	
Bifentrin	c)	a)	b)	
Bifenyl	c)	a)	b)	
Bitertanol	c)	a)	b)	
Boskalid	c)	a)	b)	

 $^(^3)$ Produktkoder enligt bilaga I till förordning (EG) nr 396/2005.

^(*) De delar av råvarorna som gränsvärden ska tillämpas på analyseras med avseende på huvudprodukten i den grupp eller undergrupp som förtecknas i del A i bilaga I till förordning (EG) nr 396/2005 om inte annat anges.

Bromidjon	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på sallat och tomater under 2025, i och på råris under 2026 samt i och på paprikor under 2027.
Bromopropylat	c)	a)	b)	
Bupirimat	c)	a)	b)	
Buprofezin	c)	a)	b)	
Kaptan	c)	a)	b)	
Karbaryl	c)	a)	b)	
Karbendazim och benomyl	c)	a)	b)	
Karbofuran	c)	a)	b)	
Klorantraniliprol	c)	a)	b)	
Klorfenapyr	c)	a)	b)	
Klormekvat	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på tomater, havre och korn under 2025, i och på morötter, päron, råg och råris under 2026 samt och i och på auberginer/äggplantor, bordsdruvor, odlade svampar och vete under 2027.
Klortalonil	c)	a)	b)	
Klorprofam	c)	a)	b)	
Klorpyrifos	c)	a)	b)	
Klorpyrifosmetyl	c)	a)	b)	
Klofentezin	c)	a)	b)	
Klopyralid	c)	a)	b)	
Klotianidin	c)	a)	b)	
Kopparföreningar	c)	a)	b)	
Cyantraniliprol	c)	a)	b)	
Cyazofamid	c)	a)	b)	
Cyflufenamid	c)	a)	b)	
Cyflumetofen	c)	a)	b)	
Cyflutrin	c)	a)	b)	
Cymoxanil	c)	a)	b)	
Cypermetrin	c)	a)	b)	
Cyprokonazol	c)	a)	b)	
Cyprodinil	c)	a)	b)	
Cyromazin	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på sallat och tomater under 2025, i och på potatis, kepalök och morötter under 2026, i och på auberginer/äggplantor, paprikor, meloner och odlade svampar under 2027.

Deltametrin	c)	a)	b)		
Diazinon	c)	a)	b)		
Diklorvos	c)	a)	b)		
Dikloran	c)	a)	b)		
Dikofol	c)	a)	b)		
Dietofenkarb	c)	a)	b)		
Difenokonazol	c)	a)	b)		
Diflubensuron	c)	a)	b)		
Dimetoat	c)	a)	b)		
Dimetomorf	c)	a)	b)		
Dinikonazol	c)	a)	b)		
Difenylamin	c)	a)	b)		
Ditianon	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på äpplen och persikor under 2025, i och på päron och råris under 2026 samt i och på bordsdruvor under 2027.	
Ditiokarbamater	c)	a)	b)	Ska analyseras i och på alla förtecknade produkter utom broccoli, blomkål, huvudkål, olivolja, vin och kepalök.	
Dodin	c)	a)	b)		
Emamektinbensoat B1a, uttryckt som emamektin	c)	a)	b)		
Endosulfan	c)	a)	b)		
Epoxikonazol	c)	a)	b)		
Etefon	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på äpplen, persikor, tomater och vin under 2025, i och på apelsiner och päron under 2026 samt i och på paprikor, vete och bordsdruvor under 2027.	
Etion	c)	a)	b)		
Etirimol	c)	a)	b)		
Etofenprox	c)	a)	b)		
Etoxazol	c)	a)	b)		
Etylenoxid	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på korn och havre unde 2025, i och på bönor (torkade), råg och råris unde 2026 samt i och på vete under 2027.	
Famoxadon	c)	a)	b)		
Fenamidon	c)	a)	b)		
Fenamifos	c)	a)	b)		
Fenarimol	c)	a)	b)		
Fenazakin	c)	a)	b)		

Fenbukonazol	c)	a)	b)	
Fenbutatinoxid	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på äpplen, jordgubbar, persikor, tomater och vin under 2025, i och på apelsiner och päron under 2026 samt i och på auberginer/äggplantor, grapefrukter, paprikor och bordsdruvor under 2027.
Fenhexamid	c)	a)	b)	
Fenitrotion	c)	a)	b)	
Fenoxikarb	c)	a)	b)	
Fenpropatrin	c)	a)	b)	
Fenpropidin	c)	a)	b)	
Fenpropimorf	c)	a)	b)	
Fenpyrazamin	c)	a)	b)	
Fenpyroximat	c)	a)	b)	
Fention	c)	a)	b)	
Fenvalerat	c)	a)	b)	
Fipronil	c)	a)	b)	
Flonikamid	c)	a)	b)	
Fluazifop-P	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på jordgubbar, huvudkål, sallat, spenat och tomater under 2025, i och på blomkål, torkade bönor, potatis och morötter under 2026 samt i och på auberginer/äggplantor, broccoli, paprikor och vete under 2027.
Flubendiamid	c)	a)	b)	
Fludioxonil	c)	a)	b)	
Flufenoxuron	c)	a)	b)	
Fluopikolid	c)	a)	b)	
Fluopyram	c)	a)	b)	
Flupyradifuron	c)	a)	b)	
Flukvinkonazol	c)	a)	b)	
Flusilazol	c)	a)	b)	
Flutriafol	c)	a)	b)	
Fluxapyroxad	c)	a)	b)	
Folpet	c)	a)	b)	
Formetanat	c)	a)	b)	
Fosetylaluminium	c)	a)	b)	
Fostiazat	c)	a)	b)	
Glufosinatammonium	c)	a)	b)	
Glyfosat	c)	a)	b)	

Haloxifop inklusive haloxifop-P	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på jordgubbar och huvudkål under 2025, i och på torkade bönor under 2026 samt i och på broccoli, grapefrukter, paprikor och vete under 2027.
Hexakonazol	c)	a)	b)	
Hexytiazox	c)	a)	b)	
Imazalil	c)	a)	b)	
Imidakloprid	c)	a)	b)	
Indoxakarb	c)	a)	b)	
Iprodion	c)	a)	b)	
Iprovalikarb	c)	a)	b)	
Isokarbofos	c)	a)	b)	
Isoprotiolan		a)		Ska endast analyseras i och på råris under 2026.
Kresoximmetyl	c)	a)	b)	
Lambda-cyhalotrin	c)	a)	b)	
Linuron	c)	a)	b)	
Lufenuron	c)	a)	b)	
Malation	c)	a)	b)	
Maleinhydrazid		a)		Ska endast analyseras i och på kepalök och potatis under 2026.
Mandipropamid	c)	a)	b)	
Mepanipyrim	c)	a)	b)	
Mepikvat	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på korn och havre under 2025, i och på päron, råg och råris under 2026 samt och i och på odlade svampar och vete under 2027.
Metaflumizon	c)	a)	b)	
Metalaxyl och metalaxyl-M	c)	a)	b)	
Metamidofos	c)	a)	b)	
Metidation	c)	a)	b)	
Metiokarb	c)	a)	b)	
Metomyl	c)	a)	b)	
Metoxifenozid	c)	a)	b)	
Metrafenon	c)	a)	b)	
Monokrotofos	c)	a)	b)	
Myklobutanil	c)	a)	b)	

Nikotin	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på äpplen, sallat och tomater under 2025, i och på kepalök och potatis under 2026 samt i och på bordsdruvor under 2027.
Ometoat	c)	a)	b)	
Oxadixyl	c)	a)	b)	
Oxamyl	c)	a)	b)	
Oxidemetonmetyl	c)	a)	b)	
Paklobutrazol	c)	a)	b)	
Parationmetyl	c)	a)	b)	
Penkonazol	c)	a)	b)	
Pencykuron	c)	a)	b)	
Pendimetalin	c)	a)	b)	
Permetrin	c)	a)	b)	
Fosmet	c)	a)	b)	
Pirimikarb	c)	a)	b)	
Pirimifosmetyl	c)	a)	b)	
Prokloraz	c)	a)	b)	
Procymidon	c)	a)	b)	
Profenofos	c)	a)	b)	
Propamokarb	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på jordgubbar, huvudkål, spenat, sallat, tomater och korn under 2025, i och på morötter, blomkål, kepalök och potatis under 2026 samt i och på bordsdruvor, meloner, auberginer/äggplantor, broccoli, paprikor och vete under 2027.
Propargit	c)	a)	b)	
Propikonazol	c)	a)	b)	
Propyzamid	c)	a)	b)	
Prokinazid	c)	a)	b)	
Prosulfokarb	c)	a)	b)	
Protiokonazol	c)	a)	b)	Ska endast analyseras i och på huvudkål, sallat, tomater, havre och korn under 2025, i och på morötter, kepalök, råg och råris under 2026 samt i och på paprikor och vete under 2027.
Pymetrozin	c)		b)	Ska endast analyseras i och på huvudkål, sallat, jordgubbar, spenat och tomater under 2025. Ska inte analyseras i eller på någon produkt under 2026. Ska endast analyseras i och på auberginer/äggplantor, meloner och paprikor under 2027.

Pyraklostrobin	c)	a)	b)	
Pyridaben	c)	a)	b)	
Pyridalyl	c)	a)	b)	
Pyrimetanil	c)	a)	b)	
Pyriproxifen	c)	a)	b)	
Kinoxifen	c)	a)	b)	
Spinetoram	c)	a)	b)	
Spinosad	c)	a)	b)	
Spirodiklofen	c)	a)	b)	
Spiromesifen	c)	a)	b)	
Spiroxamin	c)	a)	b)	
Spirotetramat	c)	a)	b)	
Sulfoxaflor	c)	a)	b)	
Tau-fluvalinat	c)	a)	b)	
Tebukonazol	c)	a)	b)	
Tebufenozid	c)	a)	b)	
Tebufenpyrad	c)	a)	b)	
Teflubenzuron	c)	a)	b)	
Teflutrin	c)	a)	b)	
Terbutylazin	c)	a)	b)	
Tetrakonazol	c)	a)	b)	
Tetradifon	c)	a)	b)	
Tiabendazol	c)	a)	b)	
Tiakloprid	c)	a)	b)	
Tiametoxam	c)	a)	b)	
Tiodikarb	c)	a)	b)	
Tiofanatmetyl	c)	a)	b)	
Tolklofosmetyl	c)	a)	b)	
Triadimefon	c)	a)	b)	
Triadimenol	c)	a)	b)	
Triazofos	c)	a)	b)	
Tricyklazol		a)		Ska endast analyseras i och på råris under 2026.
Trifloxistrobin	c)	a)	b)	
Triflumizol	c)	a)	b)	
Triflumuron	c)	a)	b)	
Vinklozolin	c)	a)	b)	
Zoxamid	c)	a)	b)	

EUT L, 3.4.2024

DEL D

Kombinationer av bekämpningsmedelsrester och produkter som ska analyseras i och på produkter av animaliskt ursprung

	2025	2026	2027	Anmärkningar
Aldrin och dieldrin	e)	f)	d)	
Bifentrin	e)	f)	d)	
Klordan	e)	f)	d)	
Klormekvat	e)	f)		Ska endast analyseras i och på komjölk under 2025 samt i och på lever från nötkreatur under 2026.
Klorpyrifos	e)	f)	d)	
Klorpyrifosmetyl	e)	f)	d)	
Kopparföreningar	e)	f)	d)	
Cypermetrin	e)	f)	d)	
DDT	e)	f)	d)	
Deltametrin	e)	f)	d)	
Diazinon	e)	f)	d)	
Endosulfan	e)	f)	d)	
Famoxadon	e)	f)	d)	
Fenvalerat	e)	f)	d)	
Fipronil	e)	f)	d)	
Glufosinatammonium	e)	f)	d)	
Glyfosat	e)	f)	d)	
Heptaklor	e)	f)	d)	
Hexaklorbensen	e)	f)	d)	
Hexaklorcyklohexan (HCH, alfaisomer)	e)	f)	d)	
Hexaklorcyklohexan (HCH, betaisomer)	e)	f)	d)	
Indoxakarb	e)			Ska endast analyseras i och på komjölk under 2025.
Lindan	e)	f)	d)	
Mepikvat	e)	f)		Ska endast analyseras i och på komjölk under 2025 samt i och på lever från nötkreatur under 2026.
Metoxiklor	e)	f)	d)	
Paration	e)	f)	d)	

Pendimetalin	e)	f)	d)	
Permetrin	e)	f)	d)	
Pirimifosmetyl	e)	f)	d)	

SV EUT L, 3.4.2024

BILAGA II

Antal prover och riktlinjer för kvalitetskontroll av analysverksamhet som avses i artikel 1

A. ANTAL PROVER

1. Det minsta antal prover som ska tas för varje produkt och analyseras med avseende på de bekämpningsmedel som förtecknas i bilaga I (per produkt och år) ska vara följande:

BE	15	LT	12
BG	15	LU	12
CZ	15	HU	15
DK	12	MT	12
DE	106	NL	20
EE	12	AT	15
IE	12	PL	51
EL	15	PT	15
ES	55	RO	22
FR	78	SI	12
HR	12	SK	12
IT	75	FI	12
CY	12	SE	15
LV	12	UK(NI) (¹)	12

TOTALT ANTAL PROVER: 683

2. Utöver punkt 1 ska varje medlemsstat ta och analysera följande prover:

2025	2026	2027
Tio prover som tagits på mat för spädbarn och småbarn, med undantag för modersmjölkersättning, tillskottsnäring och beredd spannmålsbaserad barnmat.	Fem prover som tagits på modersmjölksersättning och fem prover på tillskottsnäring.	Tio prover som tagits på beredd spannmålsbaserad barnmat.

3. Prover på ekologiskt odlade produkter ska om möjligt tas i proportion till dessa produkters marknadsandel i varje medlemsstat, och minst ett prov ska tas.

⁽¹) I enlighet med avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen, särskilt artikel 5.4 i Windsorramen (se Gemensam förklaring nr 1/2023 av unionen och Förenade kungariket i den gemensamma kommitté som inrättats genom avtalet om Förenade konungariket Storbritannien och Nordirlands utträde ur Europeiska unionen och Europeiska atomenergigemenskapen av den 24 mars 2023 (EUT L 102, 17.4.2023, s. 87)) jämförd med avsnitt 24 i bilaga 2 till den ramen, ska hänvisningar till medlemsstaterna vid tillämpningen av den här förordningen omfatta Förenade kungariket med avseende på Nordirland.

B. RIKTLINJER FÖR KVALITETSKONTROLL AV ANALYSVERKSAMHET

1. Medlemsstater som använder metoder för flera resthalter får använda kvalitativa screeningmetoder på högst 15 % av de prover som ska tas och analyseras enligt punkt 1 i punkt A. Om kvalitativa screeningmetoder används ska de resterande proverna analyseras med kvantitativa metoder för flera resthalter.

Om resultaten från den kvalitativa screeningen är positiva ska medlemsstaterna använda en vanlig analysmetod för att kvantifiera resultaten.

- 2. När det gäller metoder för att upptäcka enstaka resthalter får medlemsstaterna översända prover som ska tas och analyseras enligt punkt 1 i punkt A till officiella laboratorier som redan har de validerade analysmetoder som krävs.
- 3. Riktlinjer för förfaranden för kvalitetskontroll och validering av analyser av bekämpningsmedelsrester i livsmedel och foder (¹) finns på kommissionens webbplats.

⁽¹⁾ Dokument SANTE/11312/2021 v2.