

Bruxelles, den 13. marts 2026  
(OR. en)

7294/26

**AGRILEG 48**  
**PESTICIDE 10**

### FØLGESKRIVELSE

---

fra: Martine DEPREZ, direktør, på vegne af generalsekretæren for Europa-Kommissionen

modtaget: 12. marts 2026

til: Thérèse BLANCHET, generalsekretær for Rådet for Den Europæiske Union

---

Komm. dok. nr.: D108180/05

---

Vedr.: KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) .../...  
om ændring af bilag II, III og V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for restkoncentrationer af 1,4-dimethylnaphthalen, chlormequat, metribuzin, metribuzin-desamino-diketo (metribuzin-DADK), terbuthylazin og triclopyr i eller på visse produkter

---

Hermed følger til delegationerne dokument D108180/05.

---

Bilag: D108180/05



EUROPA-  
KOMMISSIONEN

Bruxelles, den **XXX**  
PLAN/2025/1086 Rev. 2  
(POOL/E4/2025/1086/1086R2-EN.docx)  
D108180/05  
[...] (2026) **XXX** draft

**KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) .../...**

af **XXX**

**om ændring af bilag II, III og V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for restkoncentrationer af 1,4-dimethylnaphthalen, chlormequat, metribuzin, metribuzin-desamino-diketo (metribuzin-DADK), terbuthylazin og triclopyr i eller på visse produkter**

(EØS-relevant tekst)

# KOMMISSIONENS FORORDNING (EU) .../...

af **XXX**

**om ændring af bilag II, III og V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for restkoncentrationer af 1,4-dimethylnaphthalen, chlormequat, metribuzin, metribuzin-desamino-diketo (metribuzin-DADK), terbuthylazin og triclopyr i eller på visse produkter**

(EØS-relevant tekst)

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 af 23. februar 2005 om maksimalgrænseværdier for pesticidrester i eller på vegetabiliske og animalske fødevarer og foderstoffer og om ændring af Rådets direktiv 91/414/EØF<sup>1</sup>, særlig artikel 14, stk. 1, litra a), artikel 18, stk. 1, litra b), og artikel 49, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Der er i bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005 fastsat maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer ("MRL'er") af 1,4-dimethylnaphthalen, terbuthylazin og triclopyr. Der er i del A i bilag III til nævnte forordning fastsat MRL'er for chlormequat og metribuzin.
- (2) For så vidt angår 1,4-dimethylnaphthalen blev der ved Kommissionens forordning (EU) 2022/1346<sup>2</sup> fastsat midlertidige MRL'er for vegetabiliske produkter (undtagen kartofler) på 0,05 mg/kg. Disse midlertidige MRL'er blev fastsat på grundlag af overvågningsdata, der viste, at 1,4-dimethylnaphthalen kan forekomme naturligt i visse planteforbindelser. De blev fastsat frem til den 2. august 2024, i afventning af at der forelå overvågningsdata om forekomsten af dette stof i de pågældende produkter.
- (3) Den Europæiske Fødevarsikkerhedsautoritet ("autoriteten") og fødevarerivsksomhedslederne har forelagt nylige overvågningsdata, der viser, at der forekommer restkoncentrationer af 1,4-dimethylnaphthalen i vegetabiliske produkter (undtagen kartofler) i mængder, der ligger over bestemmelsesgrænseværdien ("LOD'en"). På grundlag af disse mere specifikke data bør der fastsættes midlertidige MRL'er på 0,03 mg/kg for vegetabiliske produkter (undtagen kartofler). Dette niveau svarer til 99-percentilen af alle stikprøveresultaterne. Disse midlertidige MRL'er bør tages op til revision syv år efter offentliggørelsen af denne forordning.

---

<sup>1</sup> EUT L 70 af 16.3.2005, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2005/396/oj>.

<sup>2</sup> Kommissionens forordning (EU) 2022/1346 af 1. august 2022 om ændring af bilag II og III til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for restkoncentrationer af 1,4-dimethylnaphthalen, 8-hydroxyquinolin, pinoxaden og valifenalat i eller på visse produkter (EUT L 202 af 2.8.2022, s. 31, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2022/1346/oj>).

- (4) For så vidt angår terbuthylazin afgav autoriteten i 2019 i overensstemmelse med artikel 12 i forordning (EF) nr. 396/2005 en begrundet udtalelse<sup>3</sup> om revisionen af MRL'en. Autoriteten havde konstateret, at visse oplysninger ikke forelå for visse produkter. De tilgængelige oplysninger var imidlertid tilstrækkelige til, at autoriteten kunne foreslå MRL'er, der er sikre for forbrugerne. I 2021 fastsatte Kommissionen nye MRL'er for terbuthylazin<sup>4</sup> i bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005 på det niveau, som autoriteten havde angivet. Der er anført datamangler i nævnte forordnings bilag II med angivelse af den dato, hvor ansøgeren senest skulle fremlægge de manglende oplysninger for autoriteten til støtte for de foreslåede MRL'er.
- (5) I 2023 fremlagde ansøgeren de ønskede bekræftende data vedrørende terbuthylazin i forbindelse med revisionen af MRL'en, jf. artikel 12 i forordning (EF) nr. 396/2005. Autoriteten evaluerede de fremlagte bekræftende data og offentliggjorde en begrundet udtalelse<sup>5</sup>. Autoriteten konkluderede, at de datamangler, der blev konstateret i forbindelse med revisionen af MRL'en for sukkermajs og solsikkefrø, var blevet afhjulpet. For så vidt angår muskel, fedt, lever, nyre og mælk fra kvæg og dyr af hestefamilien konkluderede autoriteten, at der ikke kan forventes en betydelig overførsel af restkoncentrationer, og at den konstaterede datamangel dermed er afhjulpet. De gældende MRL'er bør derfor opretholdes, og de respektive fodnoter med krav om fremlæggelse af yderligere oplysninger bør udgå af bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005 for sukkermajs og solsikkefrø samt væv fra kvæg og dyr af hestefamilien. Autoriteten konkluderede derimod, at de datamangler, der blev konstateret i forbindelse med revisionen af MRL'en for lupiner/lupinbønner og for bomuldsfrø, ikke var afhjulpet. For så vidt angår lupiner/lupinbønner og bomuldsfrø bør MRL'erne for terbuthylazin derfor fastsættes til den produktspecifikke LOD, og de relevante fodnoter med krav om fremlæggelse af yderligere oplysninger bør udgå af bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005.
- (6) For så vidt angår triclopyr afgav autoriteten i 2017 i overensstemmelse med artikel 12 i forordning (EF) nr. 396/2005 en begrundet udtalelse<sup>6</sup> om revisionen af MRL'en. Autoriteten havde konstateret, at visse oplysninger ikke forelå for visse produkter. De tilgængelige oplysninger var imidlertid tilstrækkelige til, at autoriteten kunne foreslå MRL'er, der er sikre for forbrugerne. I 2018 fastsatte Kommissionen nye MRL'er for triclopyr<sup>7</sup> i bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005 på det niveau, som autoriteten havde angivet. Der er anført datamangler i nævnte forordnings bilag II med angivelse af den dato, hvor ansøgeren senest skulle fremlægge de manglende oplysninger for autoriteten til støtte for de foreslåede MRL'er.

---

<sup>3</sup> Review of the existing maximum residue levels for terbuthylazine according to Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005. EFSA Journal 2020; 18(1): e05980, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2020.5980>.

<sup>4</sup> Kommissionens forordning (EU) 2021/618 af 15. april 2021 om ændring af bilag II og III til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for diclofop, fluopyram, ipconazol og terbuthylazin i eller på visse produkter (EUT L 131 af 16.4.2021, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2021/618/oj>).

<sup>5</sup> Evaluation of confirmatory data following the Article 12 MRL review for terbuthylazine, EFSA Journal 2025; 23 (2): e9231, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9231>.

<sup>6</sup> Review of the existing maximum residue levels for triclopyr according to Article 12 of Regulation (EC) No 396/2005. EFSA Journal 2017; 15(3): e04735, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2017.4735>.

<sup>7</sup> Kommissionens forordning (EU) 2018/686 af 4. maj 2018 om ændring af bilag II og III til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for chlorpyrifos, chlorpyrifos-methyl og triclopyr i eller på visse produkter (EUT L 121 af 16.5.2018, s. 30, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2018/686/oj>).

- (7) For så vidt angår triclopyr indgav ingen interesserede parter en ansøgning til støtte for de bekræftende data efter revisionen af MRL'en inden for den fastsatte frist. Ikke desto mindre er visse oplysninger, der ikke forelå i forbindelse med revisionen af MRL'en, blevet stillet til rådighed for autoriteten i forbindelse med andre ansøgninger, som er indgivet i henhold til forskellige lovgivningsprocesser indledt efter revisionen af MRL'en. Autoriteten evaluerede de tilgængelige oplysninger og offentliggjorde en erklæring<sup>8</sup>. Autoriteten konkluderede, at de datamangler, der blev konstateret i forbindelse med revisionen af MRL'en for triclopyr i henhold til artikel 12 i forordning (EF) nr. 396/2005, var afhjulpet for æbler, pærer og ferskner. De gældende MRL'er for disse produkter bør derfor opretholdes, og de relevante fodnoter med krav om fremlæggelse af yderligere oplysninger bør udgå af bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005. Autoriteten konkluderede derimod, at de datamangler, der var konstateret for triclopyr i eller på grapefrugter, appelsiner, citroner, mandariner, abrikoser og ris, ikke var afhjulpet. For så vidt angår appelsiner, citroner og mandariner foreslog EFSA en MRL baseret på en anvendelse efter høst, som var blevet vurderet i en tidligere EFSA-udtalelse, og det blev konkluderet, at den var fuldt ud underbygget af data<sup>9</sup>. MRL'en for disse varer bør fastsættes på det af autoriteten anbefalede niveau. For så vidt angår ris fremlagde ansøgeren for nylig de understøttende bekræftende data, som i øjeblikket er ved at blive vurderet. Den nuværende midlertidige MRL for triclopyr i ris bør opretholdes, indtil vurderingen er afsluttet, og fodnoten bibeholdes. For så vidt angår abrikoser bør den nuværende MRL opretholdes i betragtning af ekstrapoleringen fra ferskner. Da der ikke forelå alternativ god landbrugspraksis for grapefrugter, bør MRL'erne for triclopyr i grapefrugter fastsættes til den produktspecifikke LOD, og den relevante fodnote med krav om fremlæggelse af yderligere oplysninger bør udgå af bilag II til forordning (EF) nr. 396/2005.
- (8) Der blev i 2021 indgivet en ansøgning om ændring af de gældende MRL'er for triclopyr i muskel, fedt, lever, nyre og andre spiselige slagtebiprodukter end lever og nyre fra svin, kvæg, får og geder og for mælk fra kvæg, får og geder i overensstemmelse med artikel 6, stk. 1, i forordning (EF) nr. 396/2005. Ansøgningen blev evalueret af den berørte medlemsstat i overensstemmelse med artikel 8 og 9 i forordning (EF) nr. 396/2005, og evalueringsrapporten blev fremsendt til Kommissionen. Kommissionen fremsendte ansøgningen, evalueringsrapporten og støttedokumenterne til autoriteten.
- (9) Autoriteten vurderede ansøgningen og evalueringsrapporten, idet den navnlig undersøgte risiciene for forbrugerne og, hvor det var relevant, for dyr, og afgav en begrundet udtalelse om de foreslåede MRL'er<sup>10</sup>. Autoriteten har fremsendt udtalelsen til ansøgeren, Kommissionen og medlemsstaterne og har offentliggjort den.
- (10) Autoriteten konkluderede, at de indsendte data var tilstrækkeligt grundlag for at udlede eller godkende de foreslåede MRL'er for de varer, der er under vurdering. De MRL'er, der er anmodet om, bør derfor fastsættes på de af autoriteten anbefalede niveauer.

---

<sup>8</sup> Statement on the confirmatory data following the Article 12 MRL review for triclopyr. EFSA Journal 2024; 22 (12): e9176, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.9176>.

<sup>9</sup> Reasoned Opinion on the modification of the existing maximum residue levels for triclopyr in oranges, lemons and mandarins. EFSA Journal 2022;20(8):7545, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2022.7545>.

<sup>10</sup> Modification of the existing maximum residue levels for triclopyr in animal commodities. EFSA Journal 2023; 21(5): e08007, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.8007>.

- (11) For så vidt angår chlormequat fastsattes der ved Kommissionens forordning (EU) 2022/1290<sup>11</sup> en midlertidig MRL på 6 mg/kg for østershatte og ved Kommissionens forordning (EU) 2017/693<sup>12</sup> en midlertidig MRL på 0,9 mg/kg for dyrkede svampe. Disse midlertidige MRL'er blev fastsat på grundlag af overvågningsdata, der viste forekomster af restkoncentrationer i ubehandlede dyrkede svampe, som oversteg LOD'en som følge af krydskontaminering af dyrkede svampe med halm, der var behandlet med chlormequat. De blev fastsat frem til den 25. juli 2023, i afventning af at der forelå overvågningsdata om forekomsten af dette stof i de pågældende produkter.
- (12) Autoriteten og en række fødevarerirksomhedsledere har fremlagt nylige overvågningsdata, som viser, at der fortsat forekommer restkoncentrationer af chlormequat i østershatte og dyrkede svampe, der overstiger LOD'en. På grundlag af disse mere specifikke data bør der fastsættes midlertidige MRL'er på 2 mg/kg for østershatte og 0,6 mg/kg for dyrkede svampe. Disse niveauer svarer til henholdsvis 95-percentilen og 97,5-percentilen af alle stikprøveresultaterne. Disse midlertidige MRL'er bør tages op til revision syv år efter offentliggørelsen af nærværende forordning.
- (13) Da chlormequat anvendes på fødevarer, der kan anvendes som foder, foretog autoriteten<sup>13,14</sup> en evaluering af et potentielt overslæb af restkoncentrationer af chlormequat til animalske fødevarer i forbindelse med en nylig MRL-ansøgning og vurderingen af alternative MRL'er for tilbagekaldte Codex-maksimalgrænseværdier ("CXL'er"). Autoriteten bekræftede, at en lavere MRL ville være tilstrækkelig for alle animalske produkter (undtagen muskel og nyrer fra får og geder), og anbefalede specifikke MRL'er for animalske produkter. For så vidt angår mælk (kvæg, heste og andre dyr) og for muskel og fedt af fjerkræ er den gældende MRL baseret på en CXL, der i øjeblikket er tilbagekaldt, for hvilken autoriteten har identificeret en lavere alternativ MRL, som var sikker for forbrugerne. Disse MRL'er bør derfor sænkes til de af autoriteten anbefalede niveauer.
- (14) Godkendelsen af aktivstoffet metribuzin blev den 31. oktober 2024 – med virkning fra den 24. november 2024 – ikke fornyet<sup>15</sup>. I konklusionen af peerevalueringen af metribuzin<sup>16</sup> blev der foreslået to særskilte definitioner af restkoncentration – én for "metribuzin" og en anden for metabolitten "metribuzin-desamino-diketo (metribuzin-DADK)" for vegetabiliske produkter for at dække forekomst af metabolitten metribuzin-

---

<sup>11</sup> Kommissionens forordning (EU) 2022/1290 af 22. juli 2022 om ændring af bilag af II, III og IV til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for restkoncentrationer af ametoctradin, chlormequat, dodin, nikotin, profenofos og *Spodoptera exigua multicapsid nucleopolyhedrovirus* (SeMNPV), isolat BV-0004, i eller på visse produkter (EUT L 196 af 25.7.2022, s. 74, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2022/1290/oj>).

<sup>12</sup> Kommissionens forordning (EU) 2017/693 af 7. april 2017 om ændring af bilag II, III og V til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 396/2005 for så vidt angår maksimalgrænseværdierne for bitertanol, chlormequat og tebufenpyrad i eller på visse produkter (EUT L 101 af 13.4.2017, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2017/693/oj>).

<sup>13</sup> Assessment of fall-back MRLs for revoked CXLs previously implemented in the EU legislation and review of the JMPR evaluation of the toxicological data related to pyrasulfotole, pyraziflumid, spiropidion and tetraniliprole. EFSA Journal 2024;22(4), 8693, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.8693>.

<sup>14</sup> Modification of the existing maximum residue level for chlormequat in oat. EFSA Journal 2025;23(4): e9385, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9385>.

<sup>15</sup> Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2024/2806 af 31. oktober 2024 om ikke at forny godkendelsen af aktivstoffet metribuzin, jf. Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1107/2009, og om ændring af Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 540/2011 og Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/408 (EUT L, 2024/2806, 4.11.2024, ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2024/2806/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2024/2806/oj)).

<sup>16</sup> Peer review of the pesticide risk assessment of the active substance metribuzin. EFSA Journal 2023; 21(8):e08140, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2023.8140>.

DADK som følge af anvendelse af metribuzin i vegetabiliske produkter. Definitionen af restkoncentration bør derfor ændres. Der findes ingen CXL'er eller importtolerancer for det nævnte stof. MRL'erne for metribuzin i bilag III til forordning (EF) nr. 396/2005 bør derfor sænkes til de nuværende produktspecifikke LOD'er, jf. artikel 17 i forordning (EF) nr. 396/2005 sammenholdt med samme forordnings artikel 14, stk. 1, litra a), og opføres i bilag V til forordning (EF) nr. 396/2005 i overensstemmelse med samme forordnings artikel 18, stk. 1, litra b).

- (15) Kommissionen har rådført sig med EU-referencelaboratorierne for restkoncentrationer af pesticider om behovet for at ændre visse LOD'er. Disse laboratorier foreslog produktspecifikke LOD'er, der er analytisk opnåelige.
- (16) Unionens handelspartnere er blevet hørt gennem Verdenshandelsorganisationen, og deres bemærkninger er taget i betragtning.
- (17) Forordning (EF) nr. 396/2005 bør derfor ændres.
- (18) For at produkter kan markedsføres, forarbejdes og forbruges normalt, bør denne forordning ikke finde anvendelse på produkter, der er markedsført i Unionen, inden de ændrede MRL'er trådte i kraft, og for hvilke der foreligger oplysninger om, at der er opretholdt et højt forbrugerbeskyttelsesniveau. Inden de nye MRL'er træder i kraft, bør medlemsstaterne, tredjelande og fødevarevirksomhedsledere have en rimelig frist til at tilpasse sig, så de kan opfylde de krav, som ændringen af de relevante MRL'er medfører.
- (19) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Planter, Dyr, Fødevarer og Foder —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

#### *Artikel 1*

Bilag II, III og V til forordning (EF) nr. 396/2005 ændres som angivet i bilaget til nærværende forordning.

#### *Artikel 2*

Forordning (EF) nr. 396/2005 finder stadig anvendelse i den ordlyd, den havde, før den blev ændret ved nærværende forordning, på produkter, der er markedsført i Unionen inden den ... [*Publikationskontoret: Indsæt venligst datoen 6 måneder efter datoen for denne forordnings ikrafttræden*].

#### *Artikel 3*

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den finder anvendelse fra den ... [*Publikationskontoret: Indsæt venligst datoen 6 måneder efter datoen for nærværende forordnings ikrafttræden*].

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den [...].

*På Kommissionens vegne*  
*Ursula VON DER LEYEN*  
*Formand*