

REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) nr. 892/2010

2012/EES/12/49

frá 8. október 2010

um stöðu tiltekinna vara með tilliti til fóduraukefna sem falla undir gildissvið reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1831/2003 (*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS
HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópu-
sambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB)
nr. 1831/2003 frá 22. september 2003 um aukefni í fódri ⁽¹⁾,
einkum 3. mgr. 2. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Óvissa ríkir um hvort tiltekin efni, örverur eða efnablöndur, hér á eftir nefndar vorur, eru fóduraukefni. Þessi óvissa varðar nokkrar vorur sem eru leyfðar sem fóduraukefni og eru í skránni yfir fóduraukefni (áður skrá Bandalagsins yfir aukefni í fódri) og einnig í skránni yfir fódurefni, eins og kveðið er á um í 24. gr. reglugerðar Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 767/2009 frá 13. júlí 2009 um setningu fódurs á markað og notkun þess, um breytingu á reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB) nr. 1831/2003 og um niðurfellingu á tilskipun ráðsins 79/373/EBE, tilskipun framkvæmdastjórnarinnar 80/511/EBE, tilskipunum ráðsins 82/471/EBE, 83/228/EBE, 93/74/EBE, 93/113/EB og 96/25/EB og á ákvörðun framkvæmdastjórnarinnar 2004/217/EB ⁽²⁾, nokkrar vorur sem eru hvorki leyfðar sem fóduraukefni né eru í skránni yfir fódurefni og nokkrar vorur sem eru leyfðar sem fóduraukefni en má færa í skrána yfir fódurefni í samræmi við skilyrðin sem mælt er fyrir um í reglugerð (EB) nr. 767/2009.
- 2) Að því er varðar tilteknar vorur er nauðsynlegt að samþykkja reglugerð þar sem þær vorur sem eru ekki fóduraukefni eru skilgreindar svo unnt sé að koma í veg fyrir ósamræmi í meðhöndlun slíkra vara, að auðvelda störf lögbærra eftirlitsyfirvalda í hverju aðildarríki og minnka álag á hagsmunaaðilana.
- 3) Í þeirri skilgreiningu skal taka tillit til allra eiginleika viðkomandi vöru.
- 4) Af samanburði á eiginleikum þeirra vara sem eru í skránni yfir fóduraukefni annars vegar og varanna sem nefndar eru í skránni yfir fódurefni hins vegar má leiða

ýmsar viðmiðanir fyrir flokkun vara sem fódurefni, fóduraukefni eða aðrar vorur. Viðmiðanir, sem geta komið að gagni við þessa aðgreiningu, eru m.a. framleiðslu- og vinnsluaðferð, stöðlunarstig, einsleitni, hreinleiki, efnafraeðileg skilgreining og notkunarmáti varanna. Í þágu samkvæmni skulu vorur með svipaða eiginleika flokkaðar með hliðstæðum hætti. Vorur, sem vafi lék á um hvort væru fóduraukefni, hafa verið rannsakaðar með tilliti til þessara viðmiðana.

- 5) Á grundvelli þessarar rannsóknar teljast vorurnar, sem tilgreindar eru í viðaukanum, ekki til fóduraukefna sem falla undir gildissvið reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.
- 6) Að því er varðar merkingu varanna sem voru leyfðar sem fóduraukefni og merkingu fódurefnis og fódurblandna, sem innihalda þessar vorur, skal kveða á um umbreytingartímabil til að gefa stjórnendum fódurfyrirtækja færi á að aðlaga sig. Þar að auki ber að fella þessar vorur brott úr skránni yfir fóduraukefni.
- 7) Rádstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra,

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Efni, örverurnar og efnablöndurnar (hér á eftir nefndar „vorur“) sem koma fram í viðaukanum eru ekki fóduraukefni sem falla undir gildissvið reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.

2. gr.

Vorurnar sem skráðar eru í 1. hluta viðaukans teljast ekki lengur til leyfðra fóduraukefna sem falla undir gildissvið reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.

(*) Þessi EB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 266, 9.10.2010, bls. 6. Hennar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 111/2011 frá 21. október 2011 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn, sjá *EES-viðbætur við Stjórnartíðindi Evrópusambandsins* nr. 70, 22.12.2011, bls. 1.

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 268, 18.10.2003, bls. 29.

⁽²⁾ Stjtið. ESB L 229, 1.9.2009, bls. 1.

3. gr.

Vörur sem settar eru fram í 1. hluta viðaukans og merktar sem fýðuraukefni eða forblýndur í samræmi við reglugerð (EB) nr. 1831/2003 má áfram setja á markað til 9. október 2013 og hafa áfram á markaðnum á meðan birgðir endast. Það sama gildir um fýðurefni eða fýðurblýndur

sem vísa í merkingum sínum til þessara vara sem fýðuraukefna í samræmi við reglugerð (EB) nr. 767/2009.

4. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 8. október 2010.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar

José Manuel BARROSO

forseti.

VIÐAUKI

Vörur sem eru ekki fæðuaukefni sem falla undir gildissvið reglugerðar (EB) nr. 1831/2003

1. HLUTI

Vörur sem eru leyfðar sem fæðuaukefni

- 1.1. Kalsíumkarbónat
- 1.2. Natríumdíhýdrógenortófosfat
- 1.3. Dínatríumhýdrógenortófosfat
- 1.4. Trínatríumortófosfat
- 1.5. Natríumsúlfat
- 1.6. Kalsíumtetrahýdrógenortófosfat
- 1.7. Kalsíumhýdrógenortófosfat
- 1.8. Tetranatríumdífosfat
- 1.9. Pentanatríumtrífosfat
- 1.10. Díkalsíumdífosfat
- 1.11. Kalsíumsúlfat, díhýdrat
- 1.12. Natríumkarbónat
- 1.13. Natríumhýdrógenkarbónat
- 1.14. Natríum, kalíum og kalsíumsölt úr ætum fitusýrum með a.m.k. fjórum kolefnisatómum/sterötum
- 1.15. Ein- og tvíglýseríð af fitusýrum með a.m.k. fjórum kolefnisatómum
- 1.16. Ein- og tvíglýseríð af ætum fitusýrum með a.m.k. fjórum kolefnisatómum esteruðum með eftirfarandi sýrum: edik-, mjólkur-, vínsteins-, mónó- og díasetýlvínsteinsýru.
- 1.17. Glýseról
- 1.18. Própan-1,2-díól
- 1.19. Pektín

2. HLUTI

Vörur sem eru ekki leyfðar sem fóðurukefni

- 2.1. Kalíumklóríð
 - 2.2. Kalsíumklóríð
 - 2.3. Kalsíumnatriumfosfat
 - 2.4. Natriummagnesiumfosfat
 - 2.5. Metýlsúlfónýlmetan (MSM)
 - 2.6. Karamellubrónn
 - 2.7. Glúkósamín, kítósamín (amínósýkra (einsýkra) sem er hluti fjölsýkranna kítósan og kítín og er framleidd til dæmis með vatnsrofi ytri stoðgrindar krabbadyra eða annarra liðdyra eða með gerjun korns eins og til dæmis mais eða hveiti)
 - 2.8. Kondróitínsúlfat (fjölsýkra með endurtekinni einingu úr amínósýkru og D-glúkónsýru, sulfatestrar af kondróitíni eru mikilvæg byggingarefni í liðbrjóski, sinum og beinum)
 - 2.9. Hýalúrónsýra (glúkósamínglúkan (fjölsýkra) með endurtekinni einingu úr amínósýkru (N-asetýl-D-glúkósamín) og D-glúkúrónsýru sem finnst í húðinni, liðvökva og naflastreng, til dæmis framleidd úr eða með bakteriugerjun)
 - 2.10. Eggjaduft (þurrkuð egg án skurnar eða blanda úr þurrkuðum eggjahvítum og þurrkuðum eggjarauðum)
 - 2.11. Laktúlósi (tvísýkra (4-O-D-galaktópýranósýl-D-frúktósi) unninn úr laktósa með hverfingu af glúkósa í frúktósa. Til staðar frá náttúrunnar hendi í hitameðhöndlaðri mjólk og mjólkurvörum)
 - 2.12. Plöntusteról (jurtasteról eru flokkur steróla sem er til staðar frá náttúrunnar hendi í litlu magni í plöntum og kemur fyrir sem óbundin steról eða esteruð með fitusýrum)
 - 2.13. *Tagetes* blómamjöl (malað gróft mjöl úr þurrkuðum blómum af tegundinni *Tagetes sp.*)
 - 2.14. Paprikumjöl (malað gróft mjöl úr þurrkuðum aldinum af tegundinni *Capsicum sp.*)
 - 2.15. *Chlorella* sem sviflausn eða mjöl (sviflausn með lifandi *Chlorella sp.* í vatni eða þurrkað og malað gróft mjöl úr *Chlorella sp.*)
 - 2.16. Þörungamjöl (þurrkað og malað gróft mjöl úr smáþörungum s.s. *Schizochytrium sp.* þar sem frumurnar hafa verið gerðar óvirkar)
 - 2.17. Gerjunarafurðir og -aukaafurðir (gerjuð fóðurefni þar sem gerjandi örveran og gerjunaraukaafurðin (þurrkuð og möluð aukaafurð gerjunar í föstu formi eða fljótandi) hafa verið óvirkjaðar eftir útdrátt virka efnisþáttarins eða virkninnar og óvirkjun örverunnar þar sem einungis afgangsinnihald virks efnisþáttar/virkra efnisþátta eða virkni verður eftir í vörinni)
-

REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) nr. 998/2010

2012/EES/12/50

frá 5. nóvember 2010

um leyfi fyrir *Enterococcus faecium* DSM 7134 sem fóðuraukefni fyrir eldiskjúklinga (handhafi leyfis er Lactosan GmbH & Co KG) (*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS
HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópu-
sambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB)
nr. 1831/2003 frá 22. september 2003 um aukefni í fóðri⁽¹⁾,
einkum 2. mgr. 9. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í reglugerð (EB) nr. 1831/2003 er kveðið á um veitingu leyfa til að nota aukefni í fóður ásamt forsendum og málsmeðferð við slíka leyfisveitingu.
- 2) Í samræmi við 7. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003 var lögð fram umsókn um leyfi fyrir blöndunni sem tilgreind er í viðaukanum við þessa reglugerð. Umsókninni fylgdu upplýsingar og skjöl sem krafist er skv. 3. mgr. 7. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.
- 3) Umsóknin varðar leyfi fyrir *Enterococcus faecium* DSM 7134 í aukefnaflokknum „dýraræktaraukefni“, sem fóðuraukefni fyrir eldiskjúklinga.
- 4) Notkun á *Enterococcus faecium* DSM 7134 hefur verið leyfð fyrir fráfarugrísu og eldisvín með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 538/2007⁽²⁾, fyrir gyltur með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1521/2007⁽³⁾ og var leyfð til bráðabirgða í fjögur ár fyrir eldiskjúklinga með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 521/2005⁽⁴⁾.
- 5) Lögð voru fram ný gögn til stuðnings umsókn um leyfi fyrir blöndunni fyrir eldiskjúklinga. Matvælaöryggisstofnun

Evrópu (hér á eftir nefnd „Matvælaöryggisstofnunin“) komst að þeirri niðurstöðu í álitinu sínu frá 27. maí 2010⁽⁵⁾ að *Enterococcus faecium* DSM 7134 hafi, við tillögð notkunarskilyrði, ekki skaðleg áhrif á heilbrigði dýra eða manna eða á umhverfið og geti bætt dýraræktartengda þætti sé það gefið marktegundunum. Matvælaöryggisstofnunin telur að ekki sé þörf á sértækum kröfum um vöktun að lokinni setningu á markað. Í álitinu er einnig staðfest skýrsla um aðferðir til að greina aukefnið í fóðri sem tilvísunarrannsóknarstofa Bandalagsins, sem sett var á stofn með reglugerð (EB) nr. 1831/2003, lagði fram.

- 6) Mat á *Enterococcus faecium* DSM 7134 sýnir að skilyrðin fyrir leyfinu, sem kveðið er á um í 5. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003, eru uppfyllt. Til samræmis við það ber að leyfa notkun þessarar blöndu eins og tilgreint er í viðaukanum við þessa reglugerð.
- 7) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Blandan, sem tilheyrir aukefnaflokknum „dýraræktaraukefni“ og virka hópnun „þarmaflórustöðgarar“ og er tilgreind í viðaukanum, er leyfð sem fóðuraukefni með þeim skilyrðum sem mælt er fyrir um í þeim viðauka.

2. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 5. nóvember 2010.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar

José Manuel BARROSO

forseti.

(*) Þessi EB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 290, 6.11.2010, bls. 22. Hentar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 125/2011 frá 2. desember 2011 um breytingu á I viðauka (Heilbrigði dýra og plantna) við EES-samninginn, (bíður birtingar).

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 268, 18.10.2003, bls. 29.

⁽²⁾ Stjtið. ESB L 128, 16.5.2007, bls. 16.

⁽³⁾ Stjtið. ESB L 335, 20.12.2007, bls. 24.

⁽⁴⁾ Stjtið. ESB L 84, 2.4.2005, bls. 3.

⁽⁵⁾ *Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu* 2010 8(6), 1636.

VIÐAUKI

Kenninúmer aukefnisins	Nafn leyfishafa	Aukefni	Samsetning, efniformúla, lýsing, greiningaraðferð	Tegund eða flokkur dýra	Hámarks- aldur	Lágmarks- innihald	Hámarks- innihald	Önnur ákvæði	Leyfi rennur út
						Þypringsaföldi (CFU)/ kg heilföðurs með 12% rakainnihaldi			
Flokkur dýraræktaraukefna. Virkur hópur: þarmaflórastöðugarar.									
4b1841	Lactosan GmbH & Co KG	<i>Enterococcus faecium</i> DSM 7134	<i>Samsetning aukefnis</i> Blanda með <i>Enterococcus faecium</i> DSM 7134 sem inniheldur að lágmarki: Duft: 1×10^{10} CFU/g aukefnis kornað (í örhyliki) 1×10^{10} CFU/g aukefnis <i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i> <i>Enterococcus faecium</i> DSM 7134 <i>Greiningaraðferð</i> (1) Ákvörðun á heildarfjölda örvera með yfirborðsræktun á agar með galleskúlinastöði. Auðkenning: með rafdrætti á geli í púlssviði (PFGE)	Eldis- kjúklingar	—	5×10^8	—	1. Í notkunarleibningum með aukefninu og forblöndunni skal tilgreina geymslu- hita, geymsluþol og þol við kögglum. 2. Má nota í fæður sem inniheldur hin leyfðu hnislalyf diklasúríl, halófüginón, hýdróbrómíð, róbeníðínýðórklóríð, dekokínat, lasalósídnatríum A, madúra- mísinammóníum eða natríummónensín.	26. nóvember 2020
(1) Upplýsingar um greiningaraðferðirnar eru fáanlegar á eftirfarandi stöð tilvísunarrannsóknarstofu Bandalagsins: www.irmm.jrc.be/crl-feed-additives									

REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (ESB) nr. 999/2010

2012/EES/12/51

frá 5. nóvember 2010

um leyfi fyrir 6- fýtasa (EB 3.1.3.26), sem er framleiddur með *Aspergillus oryzae* (DSM 17594), sem fóðuruakefni fyrir gyltur (handhafi leyfis er DSM Nutritional Products Ltd) (*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUSAMBANDSINS
HEFUR,

með hliðsjón af sáttmálanum um starfshætti Evrópu-
sambandsins,

með hliðsjón af reglugerð Evrópuþingsins og ráðsins (EB)
nr. 1831/2003 frá 22. september 2003 um aukefni í föðri⁽¹⁾,
einkum 2. mgr. 9. gr.,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Í reglugerð (EB) nr. 1831/2003 er kveðið á um veitingu leyfa til að nota aukefni í föður ásamt forsendum og málsmeðferð við slíka leyfisveitingu.
- 2) Í samræmi við 7. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003 var lögð fram umsókn um leyfi fyrir blöndunni sem tilgreind er í viðaukanum við þessa reglugerð. Umsókninni fylgdu upplýsingar og skjöl sem krafist er skv. 3. mgr. 7. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003.
- 3) Umsóknin varðar leyfi fyrir nýrri notkun ensímblöndu með 6-fýtasa (EC 3.1.3.26), sem er framleiddur með *Aspergillus oryzae* (DSM 17594), í aukefnaflokknum „dýraræktaraukefni“ sem fóðuruakefni fyrir gyltur.
- 4) Notkun 6-fýtasa (EC 3.1.3.26), sem er framleiddur með *Aspergillus oryzae* (DSM 17594), hefur verið leyfð fyrir fráfarugrísí, eldissvín, alifugla sem eru aldir til slátrunar og varphænur með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1088/2009⁽²⁾.

- 5) Ný gögn voru lögð fram til stuðnings umsókninni. Matvælaöryggisstofnun Evrópu (hér á eftir nefnd „Matvælaöryggisstofnunin“) komst að þeirri niðurstöðu í álitinu sínu frá 25. maí 2010⁽³⁾ að 6-fýtasi (EC 3.1.3.26), sem er framleiddur með *Aspergillus oryzae* (DSM 17594), hafi, við tillögð notkunarskilyrði, ekki skaðleg áhrif á heilbrigði dýra eða manna eða á umhverfið og að notkun blöndunnar geti bætt meltanleika fosfórs. Matvælaöryggisstofnunin telur að ekki sé þörf á sértækum kröfum um vöktun að lokinni setningu á markað. Í álitinu er einnig staðfest skýrsla um aðferðir til að greina aukefnið í föðri sem tilvísunarrannsóknarstofa Bandalagsins, sem sett var á stofn með reglugerð (EB) nr. 1831/2003, lagði fram.
- 6) Mat á 6-fýtasa (EC 3.1.3.26), sem er framleiddur með *Aspergillus oryzae* (DSM 17594), sýnir að skilyrðin fyrir leyfinu, sem kveðið er á um í 5. gr. reglugerðar (EB) nr. 1831/2003, eru uppfyllt. Til samræmis við það ber að leyfa notkun þessarar blöndu eins og tilgreint er í viðaukanum við þessa reglugerð.
- 7) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um matvælaferlið og heilbrigði dýra.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Blandan, sem tilheyrir aukefnaflokknum „dýraræktaraukefni“ og virka hópnum „meltngarbætandi efni“ og er tilgreind í viðaukanum, er leyfð sem fóðuruakefni með þeim skilyrðum sem mælt er fyrir um í þeim viðauka.

2. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á tuttugasta degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 5. nóvember 2010.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar

forseti.

José Manuel BARROSO

(*) Þessi EB-gerð birtist í Stjtið. ESB L 290, 6.11.2010, bls. 24. Hentar var getið í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 125/2011 frá 2. desember 2011 um breytingu á I viðauka (Heilbrigði dýra og plantna) við EES-samninginn, (bíður birtingar).

⁽¹⁾ Stjtið. ESB L 268, 18.10.2003, bls. 29.

⁽²⁾ Stjtið. ESB L 297, 13.11.2009, bls. 6.

⁽³⁾ *Tíðindi Matvælaöryggisstofnunar Evrópu* 2010 8(6), 1634.

VIÐAUKI

Kenninúmer aukefnisins	Nafn leyfishafa	Aukefni	Samsetning, efniformúla, lýsing, greiningaraðferð	Tegund eða flokkur dýra	Hámarksaldur	Lágmarks-	Hámarks-	Ónnur ákvæði	Leyfi rennur út
						innihald Virkieiningar/kg heilfóðurs með 12% rakainnihaldi	innihald		
Flokkur dýraræktaraukefna. Virkur hópur: meltingarbætandi efni									
4a6	DSM Nutritional products Sp. Z o.o. fyrir hönd DSM Nutritional Products Ltd	6-fýtasi EC 3.1.3.26	<p><i>Samsetning aukefnis</i> Blanda 6-fýtasa, sem er framleiddur með <i>Aspergillus oryzae</i> (DSM 17594), með virkni að lágmarki: Hjúpað form: 10 000 FYT (¹)/g Annað fast form: 50 000 FYT/g Vökvaform: 20 000 FYT/g</p> <p><i>Lýsing á eiginleikum virka efnisins</i> 6-fýtasi, sem er framleiddur með <i>Aspergillus oryzae</i> (DSM 17594)</p> <p><i>Greiningaraðferð</i> (²)</p> <p>Litmæling sem byggist á efnahvarfi vanadómólýbdats við ólifraent fosfat sem fæst með verkun 6-fýtasa á hvarfefni sem í er fýtat (natríumfýtat) við pH-gildið 5,5 og 37 °C, magna greint út frá staðaltferli fyrir ólifraent fosfat.</p>	Gyltur	—	1 500 FYT	—	<p>1. Í notkunarleiðbeiningum með aukefninu og forblöndunni skal tilgreina geymsluhita, geymsluþol og þol við kögglun.</p> <p>2. Til nota í fóður sem inniheldur yfir 0,23% fýtinbundinn fosfór.</p> <p>3. Varðandi öryggi: við meðhöndlun skal nota öndunarvörn, gleraugu og hlífðarhanska.</p>	26. nóvember 2020

(¹) 1 FYT er magn þess ensims sem leysir eitt mikrómol ólifraens fosfats á minútu úr fýtati við hvarfiskilyrði með fýtatstyrk, sem er 5,0 mM við pH-gildið 5,5, og hitastigið 37 °C, við verkun í 30 mínútur.

(²) Upplýsingar um greiningaraðferðirnar eru fáanlegar á eftirfarandi slóð tilvísunarrannsóknarstofu Bandalagsins: www.irmm.jrc.be/orf-feed-additives