

2018. AUGUSZTUS

Tartalom

| | |
|--|----------|
| Miniszteri rendeletek | 3 |
| 22/2018. (VIII. 17.) AM rendelet az egyes agrártámogatásokat szabályozó miniszteri rendeletek módosításáról | 3 |
| Közlmények..... | 4 |
| 42/2018. (VIII.24) számú MÁK Közlemény az egyes állatbetegségek és zoonózisok felszámolására, az ellenük való védekezésre és figyelemmel kísérésükre irányuló nemzeti programok 2018. évi finanszírozásának szabályairól szóló 7/2018. (III. 28.) FM rendelet szerinti támogatás igénybevételéhez rendszeresített nyomtatványokról szóló 21/2018. (IV. 11.) számú Magyar Államkincstár Közlemény módosításáról | 4 |
| A Nébih felfüggesztette a dietanolamint tartalmazó állatgyógyászati készítmények forgalmazását | 4 |
| Szabványok | 7 |
| MSZ EN 15505:2008 – Élelmiszerek. Nyomelemek meghatározása. A nátrium és magnézium meghatározása mikrohullámú feltárást követő atomabszorpciós lángspektrometriával (AAS) | 7 |
| EU jogszabályok | 8 |
| 1120/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének a nyers tej, tejtermékek, kolosztrum és kolosztrumalapú termékek szállítmányainak az Európai Unióba történő beléptetésére engedéllyel rendelkező harmadik országok, illetve harmadik országokon belüli országrészek jegyzékének tekintetében történő módosításáról | 8 |
| 1129/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet az acetamipridnek a 18. terméktípusba tartozó biocid termékekben felhasználható létező hatóanyagként történő jóváhagyásáról..... | 8 |
| 1130/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a cipermetrinnek a 18. terméktípusba tartozó biocid termékekben felhasználható létező hatóanyagként történő jóváhagyásáról..... | 8 |
| 1133/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a Hoodia parviflora szárított föld feletti részeinek az (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti, új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről és az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet módosításáról..... | 8 |
| 1210/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a sovány tejpornak az (EU) 2016/2080 végrehajtási rendelettel megnyitott pályázati eljárás keretében kibocsátott huszonharmadik részleges pályázati felhíváshoz kapcsolódó minimális eladási áráról..... | 9 |

| | |
|---|-----------|
| 1099/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a 2003/85/EK tanácsi irányelv XI. mellékletének a ragadós száj- és körömfájás élő vírusának kezelésére feljogosított nemzeti laboratóriumok jegyzéke tekintetében történő módosításáról és az (EU) 2018/136 bizottsági végrehajtási határozatnak a ragadós száj- és körömfájással foglalkozó uniós referencialaboratórium kijelölése tekintetében történő módosításáról..... | 9 |
| 1109/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított 59122 (DAS-59122-7) kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalára vonatkozó engedély 1829/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megújításáról | 9 |
| 1110/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított 1507 × 9122 × MON 810 × NK603 kukoricát és a géntechnológiával módosított, az 1507, 59122, MON 810 és NK603 egyszeres genetikai események közül kettőt vagy hármat ötvöző kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalának engedélyezéséről, valamint a 2009/815/EK, a 2010/428/EU és a 2010/432/EU határozat hatályon kívül helyezéséről..... | 9 |
| 1111/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított MON 87427 × MON 89034 × NK603 (MON-87427-7 × MON-89034-3 × MON-00603-6) kukoricát és a géntechnológiával módosított, az MON 87427, MON 89034 és NK603 fajtájú kukoricák közül kettőt ötvöző kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalának engedélyezéséről, valamint a 2010/420/EU határozat hatályon kívül helyezéséről | 10 |
| 1112/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított GA21 (MON-00021-9) kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalára vonatkozó engedély 1829/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megújításáról..... | 10 |
| 1113/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított H7-1 cukorrépából (KM-000H71-4) előállított élelmiszerek és takarmányok forgalomba hozatalára vonatkozó engedélynek az 1829/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megújításáról | 10 |
| RASFF bejelentések | 11 |

Miniszteri rendeletek

22/2018. (VIII. 17.) AM rendelet az egyes agrártámogatásokat szabályozó miniszteri rendeletek módosításáról

A rendelet – egyebek mellett – módosítja az óvoda- és iskolatej program szabályozásáról szóló 21/2017. (IV. 26.) FM rendeletet a tekintetben, hogy pontosítja a támogatható termékek körét:
„4. § (2) Az (1) bekezdésben felsorolt termékeknek az 1308/2013/EU európai parlamenti és tanácsi rendelet VII. melléklet III. rész 1. pontja szerinti tejből kell készülniük, és meg kell felelniük a 2. mellékletben meghatározott minőségi követelményeknek.”

A rendelet további módosításokat tartalmaz az Európai Mezőgazdasági Vidékfejlesztési Alapból a fiatal mezőgazdasági termelők indulásához igényelhető támogatások részletes feltételeiről szóló egyes rendeletek, valamint az egyes állatbetegségek és zoonózisok felszámolására, az ellenük való védekezésre és figyelemmel kísérésükre irányuló nemzeti programok 2018. évi finanszírozásának szabályairól szóló 7/2018. (III. 28.) FM rendelet esetében a csalétekvakcina vonatkozásában.

http://njt.hu/cgi_bin/njt_doc.cgi?docid=209899.357954

Közlemények

42/2018. (VIII.24) számú MÁK Közlemény az egyes állatbetegségek és zoonózisok felszámolására, az ellenük való védekezésre és figyelemmel kísérésükre irányuló nemzeti programok 2018. évi finanszírozásának szabályairól szóló 7/2018. (III. 28.) FM rendelet szerinti támogatás igénybevételéhez rendszeresített nyomtatványokról szóló 21/2018. (IV. 11.) számú Magyar Államkincstár Közlemény módosításáról

Az egyes agrártámogatásokat szabályozó miniszteri rendeletek módosításáról szóló 22/2018.(VIII. 17.) AM rendelet módosította az egyes állatbetegségek és zoonózisok felszámolására, az ellenük való védekezésre és figyelemmel kísérésükre irányuló nemzeti programok 2018. évi finanszírozásának szabályairól szóló 7/2018. (III. 28.) FM rendeletet. A jogszabályi környezet változása miatt szükségessé vált a 7/2018.(III.28.) FM rendelet szerinti támogatás igénybevételéhez rendszeresített nyomtatványokról szóló 21/2018. (IV.11.) számú Magyar Államkincstár Közlemény változásokkal érintett részeinek módosítása.

<https://www.mvh.allamkincstar.gov.hu/kozlemenyek/-/kozlemeny/42-2018-viii-24-szamu-kincstar-kozlemeny>

A Nébih felfüggesztette a dietanolamint tartalmazó állatgyógyászati készítmények forgalmazását

A fogyasztókra jelentett esetleges veszélye miatt határozatlan időre felfüggesztette a Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal (Nébih) hét, dietanolamint tartalmazó állatgyógyászati készítmény forgalmazását. A korlátozás bevezetésére Magyarországon ez év májusában került sor, azóta az Európai Unió több tagállama követte a hazai példát. Az intézkedés kapcsán fontos tudni, hogy a megbetegedett állatok kezelése más, hasonló javallatú készítményekkel továbbra is megoldható.

A fogyasztókra jelentett esetleges veszély miatt az uniós tagállamok közül elsőként Magyarországon függesztette fel a hatóság a dietanolamint tartalmazó állatgyógyászati készítmények forgalmazását. Ez azt jelenti, hogy a készítmények forgalomba hozatali engedélyének tulajdonosai egyelőre nem helyezhetnek a piacra olyan állatgyógyászati terméket, amely dietanolamint tartalmaz és élelmiszertermelő állatok gyógykezelésére szolgál, továbbá a kereskedők sem adhatnak el ilyen készítményt.

A korlátozással érintett állatgyógyászati termékekben fellelhető dietanolamin nevű segédanyag veszélye korábban nem volt ismert, ezért arra vonatkozóan az Európai Unióban nem írták elő a legmagasabb maradékanyag határérték (MRL-érték) megállapítását és figyelembe vételét. A dietanolamin potenciálisan rákkeltő és mutagén tulajdonságaira nemrégiben figyeltek fel a szakemberek, ezért az azt tartalmazó készítmények vizsgálatokkal meghatározott élelmezés-egészségügyi várakozási ideje kérdésessé vált.

Az egészségügyi kockázatot felismerve, hazánkhoz hasonlóan Ausztria, Belgium, Egyesült Királyság, Észtország, Olaszország, Görögország, Hollandia, Németország, Olaszország és Szlovénia már felfüggesztette a dietanolamint tartalmazó állatgyógyászati készítmények forgalmazását, az EU több tagállamának illetékes hatóságai pedig tervezik a korlátozó intézkedések bevezetését. A felfüggesztések visszavonására akkor kerülhet sor, ha a dietanolamin esetében megtörténik a legmagasabb maradékanyag határérték (MRL érték) megállapítása vagy az érintett készítményekben egyéb anyaggal helyettesítik azt.

A felfüggesztett, visszavont készítmények listája:

| | |
|---|--|
| <p>Készítmény: Norflunix 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák,sertések és lovak részére A.U.V.</p> <p>Törzskönyvi szám: 3680/1/16 NÉBIH ÁTI (50ml)</p> <p>Azonosító: 01883</p> <p>Forg. engedély: 1999.06.17</p> <p>Engedélyes: Norbrook Laboratories Ltd. (Armagh)</p> | <p>Készítmény: Vetaflumex 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarha,ló és sertés számára</p> <p>Törzskönyvi szám: 3601/1/14 NÉBIH ÁTI (50ml)</p> <p>Azonosító: 04411</p> <p>Forg. engedély: 2014.10.27</p> <p>Engedélyes: Multi-Trade Company Vet-Agro Sp.z.o.o.</p> |
| <p>Készítmény: Flunidol MLS 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és sertések részére A.U.V.</p> <p>Törzskönyvi szám: 3313/1/13 NÉBIH ÁTI (50ml)</p> <p>Azonosító: 03907</p> <p>Forg. engedély: 2013.02.19</p> <p>Engedélyes: MEDICUS PARTNER Gyógyszer-, Könyv- és Műszerkereskedelmi Kft.</p> | <p>Készítmény: NIGLUMINE 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarha, sertés és ló részére A.U.V.</p> <p>Törzskönyvi szám: 2436/1/08 MgSzH ÁTI (50ml)</p> <p>Azonosító: 02828</p> <p>Forg. engedély: 2008.08.18</p> <p>Engedélyes: Laboratorios Calier S.a.</p> |
| <p>Készítmény: Finadyne oldatos injekció A.U.V.</p> <p>Törzskönyvi szám: 3383/1/2013 NÉBIH ÁTI (50ml)</p> <p>Azonosító: 01610</p> <p>Forg. engedély: 1999.08.02</p> <p>Engedélyes: INTERVET INTERNATIONAL B.V.</p> | <p>Készítmény: Dofatrim injekció</p> <p>Törzskönyvi szám: 2383/1/08 MgSzH ÁTI (50ml)</p> <p>Azonosító: 02094</p> <p>Forg. engedély: 2001.11.26</p> <p>Engedélyes: Dopharma B.v.</p> |
| <p>Készítmény: Wellicox 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és lovak részére A.U.V.</p> <p>Törzskönyvi szám: 3354/1/13 NÉBIH ÁTI (50 ml-es üveg)</p> <p>Azonosító: 03983</p> <p>Forg. engedély: 2013.05.03</p> <p>Engedélyes: Ceva-Phylaxia Oltóanyagtermelő Zrt.</p> | |

Valamennyi hazai készítmény injekció, többségük szarvasmarhák, sertések és lovak gyulladásos folyamatainak kezelésére javallott, egy pedig szarvasmarhák és sertések részére engedélyezett antibiotikum. Megnyugtató, hogy a megbetegedett állatok kezelése más, hasonló javallatú készítményekkel az átmeneti időszakban is megoldható.

Az élelmezés-egészségügyi várakozási időről és az MRL-értékről:

Az élelmiszer-termelő állatfajok kezelésére szolgáló állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatala csak akkor engedélyezhető, ha az adott készítmény élelmezés-egészségügyi várakozási idejét megállapították. Az élelmezés-egészségügyi várakozási idő az az időtartam, amelynek – a közegészségügy védelme érdekében – el kell telnie az állatgyógyászati készítmény utolsó alkalmazása és a kezelt állatból származó élelmiszer előállítása között. Ezen időszak elteltével

az élelmiszerek biztonságosan fogyaszthatók, mivel már nem tartalmaznak gyógyszermaradékokat az engedélyezett határértéket meghaladó mennyiségben.

Egy készítmény élelmezés-egészségügyi várakozási idejét akkor lehetséges megállapítani, ha a készítményben lévő valamennyi hatóanyagra és segédanyagra tudományosan megállapították a viszonyítás alapját képező legmagasabb maradékanyag határértéket (az ún. MRL-értéket) vagy az anyagok veszélytelensége miatt bizonyítottan nincs szükség ilyen határérték megállapítására.

<http://portal.nebih.gov.hu/-/a-nebih-felfuggesztette-a-dietanolamint-tartalmazo-allatgyogyaszati-keszitmenyek-forgalmazasat>

Szabványok

MSZ EN 15505:2008 – Élelmiszerek. Nyomelemek meghatározása. A nátrium és magnézium meghatározása mikrohullámú feltárást követő atomabszorpciós lángspektrometriával (AAS)

E dokumentum módszereket ír elő a nátrium és magnézium mikrohullámú feltárást követő atomabszorpciós lángspektrometriával (AAS) végzett meghatározására élelmiszerekben. Körvizsgálati tanulmányokat végeztek (A melléklet). A módszer alkalmas legalább 1550 mg/kg nátrium és legalább 250 mg/kg magnézium meghatározására. Tájékoztatásul a kalciumra vonatkozó adatokat a B melléklet tartalmazza. A módszer búzakorpára nem alkalmazható.

<http://www.mszt.hu/documents/10157/ad476295-f33d-433f-a1db-59042e6bf38f>

EU jogszabályok

1120/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a 605/2010/EU rendelet I. mellékletének a nyers tej, tejtermékek, kolosztrum és kolosztrumalapú termékek szállítmányainak az Európai Unióba történő beléptetésére engedéllyel rendelkező harmadik országok, illetve harmadik országokon belüli országrészek jegyzékének tekintetében történő módosításáról

Az Európai Bizottság a vonatkozó kérelmet megvizsgálva a nyers tej, tejtermékek, kolosztrum és kolosztrumalapú termékek szállítmányainak az Európai Unióba történő beléptetésére engedéllyel rendelkező harmadik országok jegyzékébe Bosznia-Hercegovinát felvette.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018R1120&rid=1>

1129/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet az acetamipridnek a 18. terméktípusba tartozó biocid termékekben felhasználható létező hatóanyagként történő jóváhagyásáról

Az Európai Bizottság a vonatkozó hatósági vélemény alapján jóváhagyja, hogy az acetamipridet a 18. terméktípusba (rovarölő és atkaölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésre használt szerek) tartozó biocid termékekben – a mellékletben szereplő előírások és feltételek betartása mellett – hatóanyagként felhasználják.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018R1129&rid=1>

1130/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a cipermetrinnek a 18. terméktípusba tartozó biocid termékekben felhasználható létező hatóanyagként történő jóváhagyásáról

Az Európai Bizottság a vonatkozó hatósági vélemény alapján jóváhagyja, hogy a cipermetrint a 18. terméktípusba (rovarölő és atkaölő szerek, valamint más ízeltlábúak elleni védekezésre használt szerek) tartozó biocid termékekben – a mellékletben szereplő előírások és feltételek betartása mellett – hatóanyagként felhasználják.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018R1130&rid=1>

1133/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a Hoodia parviflora szárított föld feletti részeinek az (EU) 2015/2283 európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti, új élelmiszerként történő forgalomba hozatalának engedélyezéséről és az (EU) 2017/2470 bizottsági végrehajtási rendelet módosításáról

Az Európai Bizottság rendelete szerint a mellékletben meghatározott Hoodia parviflora szárított föld feletti részeit fel kell venni az engedélyezett új élelmiszereknek az (EU) 2017/2470 végrehajtási rendelet értelmében létrehozott uniós jegyzékébe, feltüntetve az e rendelet mellékletében meghatározott felhasználási feltételeket és jelölési követelményeket is. A jóváhagyás a Hoodia parviflora szárított föld feletti részeinek élelmiszerekben, többek között italokban, kekszekben, édességekben, fűszeres snackekben, levesekben és erőlevesekben, teában, kávéban és vízben, továbbá étrend-kiegészítőkben való felhasználására terjed ki.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018R1133&rid=1>

1210/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Rendelet a sovány tejpornak az (EU) 2016/2080 végrehajtási rendelettel megnyitott pályázati eljárás keretében kibocsátott huszonharmadik részleges pályázati felhíváshoz kapcsolódó minimális eladási áráról

Az Európai Bizottság az (EU) 2016/2080 végrehajtási rendelettel megnyitott pályázati eljárás keretében kibocsátott, sovány tejpor értékesítésére irányuló huszonharmadik részleges pályázati felhívás tekintetében – amelyre vonatkozóan a pályázatok benyújtásának határideje 2018. augusztus 28-án járt le – a minimális eladási árat 123 EUR/100 kg-ban állapította meg.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018R1210&rid=1>

1099/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a 2003/85/EK tanácsi irányelv XI. mellékletének a ragadós száj- és körömfájás élő vírusának kezelésére feljogosított nemzeti laboratóriumok jegyzéke tekintetében történő módosításáról és az (EU) 2018/136 bizottsági végrehajtási határozatnak a ragadós száj- és körömfájással foglalkozó uniós referencialaboratórium kijelölése tekintetében történő módosításáról

A ragadós száj- és körömfájás élő vírusának kutatás, diagnosztika vagy vakcina-előállítás céljából történő kezelését csak a 2003/85/EK irányelv XI. mellékletében felsorolt, jóváhagyott laboratóriumok végezhetik. A jogbiztonság érdekében fontos naprakészen tartani ezen nemzeti laboratóriumok jegyzékét, a szükséges módosítások jelen határozattal átvezetésre kerültek. Magyarország tekintetében a nemzeti laboratórium továbbra is a Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal, Állategészségügyi Diagnosztikai Igazgatóság (NÉBIH-ÁDI), Budapest.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018D1099&rid=1>

1109/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított 59122 (DAS-59122-7) kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalára vonatkozó engedély 1829/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megújításáról

A géntechnológiával módosított 59122 (DAS-59122-7) kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított élelmiszerek és élelmiszer-összetevők, takarmányok, valamint a termesztés kivételével egyéb felhasználásra előállított termékek forgalomba hozatalára vonatkozó engedély a határozatban meghatározott feltételeknek megfelelően megújításra kerül. A határozat az értesítés napjától számított 10 évig alkalmazandó.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018D1109&rid=1>

1110/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított 1507 × 9122 × MON 810 × NK603 kukoricát és a géntechnológiával módosított, az 1507, 59122, MON 810 és NK603 egyszeres genetikai események közül kettőt vagy hármat ötvöző kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalának engedélyezéséről, valamint a 2009/815/EK, a 2010/428/EU és a 2010/432/EU határozat hatályon kívül helyezéséről

A címben felsorolt, géntechnológiával módosított kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított élelmiszerek és élelmiszer-összetevők, takarmányok, valamint a termesztés kivételével egyéb felhasználásra előállított termékek forgalomba hozatala a határozatban

meghatározott feltételeknek megfelelően engedélyezésre kerül. A határozat az értesítés napjától számított 10 évig alkalmazandó.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018D1110&rid=1>

1111/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított MON 87427 × MON 89034 × NK603 (MON-87427-7 × MON-89034-3 × MON-ØØ6Ø3-6) kukoricát és a géntechnológiával módosított, az MON 87427, MON 89034 és NK603 fajtájú kukoricák közül kettőt ötvöző kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalának engedélyezéséről, valamint a 2010/420/EU határozat hatályon kívül helyezéséről

A címben felsorolt, géntechnológiával módosított kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított élelmiszerek és élelmiszer-összetevők, takarmányok, valamint a termesztés kivételével egyéb felhasználásra előállított termékek forgalomba hozatala a határozatban meghatározott feltételeknek megfelelően engedélyezésre kerül. A határozat az értesítés napjától számított 10 évig alkalmazandó.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018D1111&rid=1>

1112/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított GA21 (MON-ØØØ21-9) kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított termékek forgalomba hozatalára vonatkozó engedély 1829/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megújításáról

A géntechnológiával módosított GA21 (MON-ØØØ21-9) kukoricát tartalmazó, abból álló vagy abból előállított élelmiszerek és élelmiszer-összetevők, takarmányok, valamint a termesztés kivételével egyéb felhasználásra előállított termékek forgalomba hozatalára vonatkozó engedély a határozatban meghatározott feltételeknek megfelelően megújításra kerül. A határozat az értesítés napjától számított 10 évig alkalmazandó.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018D1112&rid=1>

1113/2018/EU Bizottsági Végrehajtási Határozat a géntechnológiával módosított H7-1 cukorrépából (KM-ØØØH71-4) előállított élelmiszerek és takarmányok forgalomba hozatalára vonatkozó engedélynek az 1829/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet szerinti megújításáról

A géntechnológiával módosított H7-1 cukorrépából (KM-ØØØH71-4) előállított élelmiszerek és élelmiszer-összetevők, valamint takarmányok forgalomba hozatalára vonatkozó engedély a határozatban meghatározott feltételeknek megfelelően megújításra kerül. A határozat az értesítés napjától számított 10 évig alkalmazandó.

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/HU/TXT/PDF/?uri=CELEX:32018D1113&rid=1>

RASFF bejelentések

(Az EU tagországokban működő, az élelmiszerekre és a takarmányokra vonatkozó gyorsvészjelző rendszer)

| Bejelentés dátuma | Bejelentés tárgya | Termék típusa | Bejelentés típusa |
|--------------------------|---|----------------------|---------------------------------|
| 2018.08.07. | Sózott chipsként árusított, nem jelölt, tej összetevőjű, só és ecet ízesítésű ropogtatnivaló Belgiumból | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.08. | Nem jelölt laktoprotein (> 0,5 mg/kg - ppm) édességben Svédországból | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.08. | Ochratoxin A (32,6 µg/kg - ppb) aszalt mazsolában Törökországból | Élelmiszer | Határ-visszautasítás |
| 2018.08.14. | Műanyag darabok joghurtban Lengyelországból | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.14. | Túl magas szulfit tartalom (3078 mg/kg - ppm) aszalt mazsolában Chiléből | Élelmiszer | Határ-visszautasítás |
| 2018.08.16. | Listeria monocytogenes (540 CFU/g) gorgonzola mascarpone sajtban Olaszországból | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.17. | Salmonella enterica ser. Poona (jelenlét / 25 g) repcelisztben Ukrajnából | Takarmány | Tájékoztatás - nyomonkövetéshez |
| 2018.08.17. | Elhullott rovarok gyermektápszerben Hollandiából, gyártva Írországból | Élelmiszer | Tájékoztatás - nyomonkövetéshez |
| 2018.08.17. | Staphylococcus aureus gyerektápszerben Hollandiából | Élelmiszer | Tájékoztatás - figyelemfelhívó |
| 2018.08.17. | Gomba csecsemőtápszerben Hollandiából | Élelmiszer | Tájékoztatás - figyelemfelhívó |
| 2018.08.17. | Nem jelölt tejfehérje (23,2 mg/kg - ppm) vegán fehérjeszerzetben Belgiumból | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.21. | Üvegdarab vanília jégkrémbe Magyarországról | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.22. | Nyomokban tejfehérje darált húsos szószos ravioliban Ausztriából | Élelmiszer | Riasztás |
| 2018.08.23. | Illegális import (Kínából származó tej-összetevővel) és nem megfelelő címkézés (a tej nincs kivastagítva) szója tej ital esetében Kínából | Élelmiszer | Tájékoztatás - nyomonkövetéshez |
| 2018.08.24. | Nem jelölt E 127 - eritrozín színezék és nem engedélyezett használata sörbet és csokoládés tej ital esetében Sri Lankáról | Élelmiszer | Határ-visszautasítás |
| 2018.08.28. | Túl nagy számú Enterobacteriaceae (2900; 5500; 90; 40000; < 40 CFU/g) feldolgozott állati fehérjében Hollandiából | Takarmány | Tájékoztatás - nyomonkövetéshez |

<http://portal.nebih.gov.hu/rasff-adatbazis>

Jelen összefoglaló tájékoztató jellegű, nem helyettesíti a jogszabály részletes megismerését!