



ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2026/1822

z dnia 24 lipca 2026 r.

dotyczące zezwolenia na stosowanie nalewki z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewki z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewki z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) jako dodatków paszowych dla wszystkich gatunków zwierząt

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 22 września 2003 r. w sprawie dodatków stosowanych w żywieniu zwierząt ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 9 ust. 2,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) W rozporządzeniu (WE) nr 1831/2003 przewidziano udzielanie zezwoleń na stosowanie dodatków w żywieniu zwierząt oraz określono sposób uzasadniania i procedury udzielania takich zezwoleń. W art. 10 ust. 2 tego rozporządzenia przewidziano ponowną ocenę dodatków dopuszczonych na mocy dyrektywy Rady 70/524/EWG ⁽²⁾.
- (2) Substancje nalewka z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewka z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewka z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) zostały dopuszczone bez ograniczeń czasowych zgodnie z dyrektywą 70/524/EWG jako dodatki paszowe dla wszystkich gatunków zwierząt. Substancje te zostały następnie wpisane do rejestru dodatków paszowych jako istniejące produkty zgodnie z art. 10 ust. 1 lit. b) rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (3) Zgodnie z art. 10 ust. 2 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003 w związku z jego art. 7 złożony został wniosek o zezwolenie na stosowanie nalewki z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewki z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewki z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) jako dodatków paszowych dla wszystkich gatunków zwierząt, a wnioskodawca wystąpił o sklasyfikowanie tych dodatków w kategorii „dodatki sensoryczne” i w grupie funkcjonalnej „substancje aromatyzujące”. Do wniosku dołączono dane szczegółowe oraz dokumenty wymagane na podstawie art. 7 ust. 3 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003.
- (4) Wnioskodawca wystąpił o zezwolenie na stosowanie przedmiotowych substancji również w wodzie do pojenia. Rozporządzenie (WE) nr 1831/2003 nie przewiduje jednak zezwolenia na stosowanie „substancji aromatyzujących” w wodzie do pojenia. W związku z tym stosowanie tych dodatków w wodzie do pojenia nie powinno być dozwolone.
- (5) W opiniach z dnia 24 czerwca 2025 r. ⁽³⁾ i 25 czerwca 2025 r. ⁽⁴⁾ ⁽⁵⁾ Europejski Urząd ds. Bezpieczeństwa Żywności („Urząd”) stwierdził, że nalewka z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewka z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewka z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) są bezpieczne przy pewnych stężeniach maksymalnych określonych szczegółowo dla każdego gatunku we wspomnianych opiniach. Urząd stwierdził ponadto, że stosowanie nalewki z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewki z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewki z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) w proponowanych warunkach jest bezpieczne dla konsumentów i środowiska. Urząd stwierdził również, że nalewkę z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewkę z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewkę z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) należy uznać za substancje działające

⁽¹⁾ Dz.U. L 268 z 18.10.2003, s. 29, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2003/1831/oj>.

⁽²⁾ Dyrektywa Rady 70/524/EWG z dnia 23 listopada 1970 r. dotycząca dodatków paszowych (Dz.U. L 270 z 14.12.1970, s. 1, ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1970/524/oj>).

⁽³⁾ Dziennik EFSA 2025, 23(7),e9544, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9544>.

⁽⁴⁾ Dziennik EFSA 2025, 23(7),e9551, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9551>.

⁽⁵⁾ Dziennik EFSA 2025, 23(7),e9545, <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2025.9545>.

drażniąco na skórę i oczy oraz za substancje działające uczulająco na skórę i drogi oddechowe, a wszelkie narażenie uznaje się za ryzyko. Urząd stwierdził ponadto, że ponowne wykazywanie skuteczności nie jest konieczne, ponieważ liście *Mentha × piperita* L., *Thymus serpyllum* L. i *Salvia officinalis* L. oraz ich preparaty są uznawane za środki aromatyzujące do żywności, a ich funkcja w paszy byłaby zasadniczo taka sama jak w żywności. Urząd zweryfikował również sprawozdanie dotyczące metody analizy dodatków paszowych w paszy, przedłożone przez laboratorium referencyjne ustanowione rozporządzeniem (WE) nr 1831/2003.

- (6) W związku z powyższym Komisja uznaje, że nalewka z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewka z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewka z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) spełniają warunki przewidziane w art. 5 rozporządzenia (WE) nr 1831/2003. W związku z tym należy zezwolić na stosowanie tych substancji, jak określono w załączniku do niniejszego rozporządzenia. Komisja uważa ponadto, że należy zastosować odpowiednie środki ochronne, aby zapobiec szkodliwym skutkom dla zdrowia użytkowników dodatków.
- (7) Komisja uważa, że względy bezpieczeństwa nie wymagają ustalenia najwyższych dopuszczalnych poziomów nalewki z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewki z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewki z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.). Aby umożliwić lepszą kontrolę, na etykietach dodatków paszowych należy wskazać zalecaną maksymalną zawartość. W razie przekroczenia zalecanej maksymalnej zawartości stosowne informacje powinny być podawane na etykietach przedmiotowych premiksów.
- (8) Ponieważ względy bezpieczeństwa nie wymagają natychmiastowego zastosowania zmian w warunkach zezwolenia na stosowanie przedmiotowych substancji, należy przewidzieć okres przejściowy, aby umożliwić zainteresowanym stronom przygotowanie się do spełnienia nowych wymogów wynikających z zezwolenia.
- (9) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Roślin, Zwierząt, Żywności i Pasz,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Zezwolenie

Substancje określone w załączniku, należące do kategorii „dodatki sensoryczne” i do grupy funkcjonalnej „substancje aromatyzujące”, zostają dopuszczone jako dodatki paszowe stosowane w żywieniu zwierząt zgodnie z warunkami wyszczególnionymi w załączniku.

Artykuł 2

Środki przejściowe

1. Dodatki paszowe nalewka z mięty pieprzowej (*Mentha × piperita* L.), nalewka z macierzanki piaskowej (*Thymus serpyllum* L.) i nalewka z szalwii lekarskiej (*Salvia officinalis* L.) dopuszczone zgodnie z dyrektywą 70/524/EWG oraz premiksy zawierające te dodatki wyprodukowane i opatrzone etykietami przed dniem 16 lutego 2027 r. zgodnie z przepisami obowiązującymi przed dniem 16 sierpnia 2026 r. mogą być nadal wprowadzane do obrotu i stosowane aż do wyczerpania zapasów.
2. Mieszanki paszowe i materiały paszowe zawierające dodatki paszowe, o których mowa w ust. 1, wyprodukowane i opatrzone etykietami przed dniem 16 sierpnia 2027 r. zgodnie z przepisami obowiązującymi przed dniem 16 sierpnia 2026 r. mogą być nadal wprowadzane do obrotu i stosowane aż do wyczerpania zapasów, jeżeli są przeznaczone dla zwierząt, od których lub z których pozyskuje się żywność.
3. Mieszanki paszowe i materiały paszowe zawierające dodatki paszowe, o których mowa w ust. 1, wyprodukowane i opatrzone etykietami przed dniem 16 sierpnia 2028 r. zgodnie z przepisami obowiązującymi przed dniem 16 sierpnia 2026 r. mogą być nadal wprowadzane do obrotu i stosowane aż do wyczerpania zapasów, jeżeli są przeznaczone dla zwierząt, od których ani z których nie pozyskuje się żywności.

Artykuł 3

Wejście w życie

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 24 lipca 2026 r.

W imieniu Komisji
Przewodnicząca
Ursula VON DER LEYEN

ZAŁĄCZNIK

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
Kategoria: Dodatki sensoryczne. Grupa funkcjonalna: Substancje aromatyzujące								
2b282-t	Nalewka z mięty pieprzowej	<i>Skład dodatku</i> Nalewka z suszonych liści lub części nadziemnych <i>Mentha × piperita</i> L. (termin podstawowy: <i>Mentha aquatica</i> × <i>Mentha spicata</i> L.) Postać płynna <i>Charakterystyka substancji czynnej</i> Nalewka z mięty pieprzowej: Nalewka zgodnie z definicją Rady Europy (RE) ⁽¹⁾ otrzymywana z suszonych liści lub części nadziemnych <i>Mentha × piperita</i> L. w procesie przedłużonej ekstrakcji rozpuszczalnikami (woda/etanol), tłoczenia i filtracji. Numer WE: 282-015-4 Numer CAS: 84082-70-2 Numer CoE: 282 Specyfikacje Zawartość suchej masy: 1,84 % – 1,85 % Całkowita zawartość polifenoli ⁽²⁾: ≤ 0,1020 % Flawonoidy ⁽³⁾: ≤ 0,0261 % Mentol: ≤ 0,0021 % Menton: ≤ 0,0010 % Kwas rozmarynowy: ≤ 0,00099 %	Wszystkie gatunki zwierząt	–	–	–	1. Dodatek jest włączany do pasz w postaci premiksu. 2. W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksów należy podać warunki przechowywania oraz stabilność przy obróbce cieplnej. 3. Na etykiecie dodatku podaje się następujące informacje: „Zalecana maksymalna zawartość substancji czynnej na kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %: — 86 mg dla indyków rzeźnych; — 64 mg dla kurcząt rzeźnych i podrzędnych gatunków drobiu rzeźnego; — 64 mg dla wszystkich gatunków drobiu odchowywanego na nioski lub w celach hodowlanych; — 64 mg dla ptaków ozdobnych;	16 sierpnia 2036 r.

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
		<i>Metoda analityczna (*)</i> Do celów charakterystyki dodatku paszowego: — spektrofotometria do oznaczenia całkowitej zawartości polifenoli i całkowitej zawartości flawonoidów; — chromatografia gazowa z detekcją płomieniowo-jonizacyjną (GC-FID) do oznaczenia zawartości mentolu i mentonu; — wysokosprawna chromatografia cieczowa z detekcją spektrofotometryczną (UV) do oznaczenia zawartości kwasu rozmarynowego.					— 95 mg dla wszystkich gatunków drobiu odchowywanego na nioski lub w celach hodowlanych; — 138 mg dla tuczników; — 115 mg dla prosiąt (w okresie ssania i odsadzonych) wszystkich gatunków świńiowatych; — 115 mg dla tuczników podrzędnych gatunków świńiowatych; — 168 mg dla wszystkich gatunków świńiowatych do celów reprodukcji; — 287 mg dla cieląt rzeźnych w wieku do 6 miesięcy; — 253 mg dla owiec i kóz; — 253 mg dla bydła opasowego, innych przeżuwaczy rzeźnych z wyjątkiem owiec i kóz oraz cieląt rzeźnych w wieku do 6 miesięcy; dla wielbłądowatych przeznaczonych do tuczu; — 164 mg dla wszystkich innych przeżuwaczy i wszystkich innych wielbłądowatych; — 253 mg dla koniowatych; — 101 mg dla zajęcowatych; — 289 mg dla łososiowatych i podrzędnych gatunków ryb; — 303 mg dla psów; — 253 mg dla kotów;	

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
							— 500 mg dla ryb ozdobnych; — 64 mg dla innych gatunków i kategorii.”. 4. Jeżeli stosowanie zgodnie z poziomem podanym na etykiecie premiksu skutkowałoby przekroczeniem poziomu, o którym mowa w pkt 3, na etykiecie premiksu podaje się grupę funkcjonalną, numer identyfikacyjny, nazwę i dodaną ilość substancji czynnej. 5. Podmioty działające na rynku pasz ustanawiają procedury postępowania i środki organizacyjne dla użytkowników dodatku i premiksów, tak aby ograniczyć ewentualne zagrożenia wynikające z ich stosowania. Jeżeli takich zagrożeń nie można wyeliminować za pomocą tych procedur i środków, dodatek i premiksy należy stosować przy użyciu środków ochrony indywidualnej dla skóry, oczu i dróg oddechowych.	

⁽¹⁾ „Natural sources of flavourings” („Naturalne źródła aromatów”) – sprawozdanie nr 2 (2007).

⁽²⁾ Wyrażone jako ekwiwalenty kwasu galusowego.

⁽³⁾ Wyrażone jako ekwiwalenty hyperozydu.

⁽⁴⁾ Szczegółowe informacje na temat metod analitycznych można znaleźć pod następującym adresem laboratorium referencyjnego: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_pl.

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
Kategoria: Dodatki sensoryczne. Grupa funkcjonalna: Substancje aromatyzujące								
2b455-t	Nalewka z macierzanki piaskowej	Skład dodatku Nalewka z suszonych liści lub części nadziemnych <i>Thymus serpyllum</i> L. Postać płynna Charakterystyka substancji czynnej Nalewka z macierzanki piaskowej: Nalewka zgodnie z definicją Rady Europy (RE) ⁽¹⁾ otrzymywana z suszonych liści lub części nadziemnych <i>Thymus serpyllum</i> L. w procesie przedłużonej ekstrakcji rozpuszczalnikiem (woda/etanol), tłoczenia i filtracji. Numer WE: 284-023-3 Numer CAS: 84776-98-7 Numer CoE: 455 Specyfikacje Zawartość suchej masy: 1 % Całkowita zawartość polifenoli ⁽²⁾: ≤ 0,0923 % Flawonoidy ⁽³⁾: ≤ 0,02338 % Tymol: ≤ 0,000020 % Karwakrol: ≤ 0,000043 % Kwas rozmarynowy: ≤ 0,00107 % Metoda analityczna ⁽⁴⁾ Do celów charakterystyki dodatku paszowego: — spektrofotometria do oznaczenia całkowitej zawartości polifenoli i całkowitej zawartości flawonoidów;	Wszystkie gatunki zwierząt	—	—	—	1. Dodatek jest włączany do pasz w postaci premiksu. 2. W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksów należy podać warunki przechowywania oraz stabilność przy obróbce cieplnej. 3. Na etykiecie dodatku podaje się następujące informacje: „Zalecana maksymalna zawartość substancji czynnej na kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %: — 96 mg dla indyków rzeźnych; — 71 mg dla kurcząt rzeźnych i podrzędnych gatunków drobiu rzeźnego; — 71 mg dla wszystkich gatunków drobiu odchowywanego na nioski lub w celach hodowlanych; — 71 mg dla ptaków ozdobnych; — 106 mg dla wszystkich gatunków drobiu odchowywanego na nioski lub w celach hodowlanych; — 154 mg dla tuczników;	16 sierpnia 2036 r.

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
		— chromatografia gazowa z detekcją płomieniowo-jonizacyjną (GC-FID) do oznaczenia zawartości tymolu i karwakrolu; — wysokosprawna chromatografia cieczowa z detekcją spektrofotometryczną (UV) do oznaczenia zawartości kwasu rozmarynowego.					— 128 mg dla prosiąt (w okresie ssania i odsadzonych) wszystkich gatunków świń i gatunków; — 128 mg dla tuczników podrzędnych gatunków świń i gatunków; — 187 mg dla wszystkich gatunków świń i gatunków do celów reprodukcji; — 321 mg dla cieląt rzeźnych w wieku do 6 miesięcy; — 282 mg dla owiec i kóz; — 282 mg dla bydła opasowego, innych przeżuwaczy rzeźnych z wyjątkiem owiec i kóz oraz cieląt rzeźnych w wieku do 6 miesięcy; dla wielbłądowatych przeznaczonych do tuczu; — 183 mg dla wszystkich innych przeżuwaczy i wszystkich innych wielbłądowatych; — 282 mg dla koni i gatunków; — 113 mg dla zającowatych; — 322 mg dla łososiowatych i podrzędnych gatunków ryb; — 338 mg dla psów; — 282 mg dla kotów; — 500 mg dla ryb ozdobnych; — 71 mg dla innych gatunków i kategorii.”.	

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
							4. Jeżeli stosowanie zgodnie z poziomem podanym na etykiecie premiksu skutkowałoby przekroczeniem poziomu, o którym mowa w pkt 3, na etykiecie premiksu podaje się grupę funkcjonalną, numer identyfikacyjny, nazwę i dodaną ilość substancji czynnej. 5. Podmioty działające na rynku pasz ustanawiają procedury postępowania i środki organizacyjne dla użytkowników dodatku i premiksów, tak aby ograniczyć ewentualne zagrożenia wynikające z ich stosowania. Jeżeli takich zagrożeń nie można wyeliminować za pomocą tych procedur i środków, dodatek i premiksy należy stosować przy użyciu środków ochrony indywidualnej dla skóry, oczu i dróg oddechowych.	

⁽¹⁾ „Natural sources of flavourings” („Naturalne źródła aromatów”) – sprawozdanie nr 2 (2007).

⁽²⁾ Wyrażone jako ekwiwalenty kwasu galusowego.

⁽³⁾ Wyrażone jako ekwiwalenty hyperozydu.

⁽⁴⁾ Szczegółowe informacje na temat metod analitycznych można znaleźć pod następującym adresem laboratorium referencyjnego: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_pl.

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
Kategoria: Dodatki sensoryczne. Grupa funkcjonalna: Substancje aromatyzujące								
2b414-t	Nalewka z szalwii lekarskiej	<i>Skład dodatku</i> Nalewka z suszonych liści <i>Salvia officinalis</i> L. Postać płynna <i>Charakterystyka substancji czynnej</i> Nalewka z szalwii lekarskiej: Nalewka zgodnie z definicją Rady Europy (RE) ⁽¹⁾ otrzymywana z suszonych liści <i>Salvia officinalis</i> L. w procesie przedłużonej ekstrakcji rozpuszczalnikiem (woda/etanol), tłoczenia i filtracji. Numer WE: 282-025-9 Numer CAS: 84082-79-1 Numer CoE: 414 <i>Specyfikacje</i> Zawartość suchej masy: 1,75 % – 1,78 % Całkowita zawartość polifenoli ⁽²⁾: ≤ 0,328 % Flawonoidy ⁽³⁾: ≤ 0,0482 % Tujon: ≤ 0,0132 % Kamfora: ≤ 0,0130 % 1,8-cyneol (eukaliptol): ≤ 0,0070 % Kwas rozmarynowy: ≤ 0,0662 % <i>Metoda analityczna</i> ⁽⁴⁾ Do celów charakterystyki dodatku paszowego: — spektrofotometria do oznaczenia całkowitej zawartości polifenoli i całkowitej zawartości flawonoidów;	Wszystkie gatunki zwierząt	—	—	—	1. Dodatek jest włączany do pasz w postaci premiksu. 2. W informacjach na temat stosowania dodatku i premiksów należy podać warunki przechowywania oraz stabilność przy obróbce cieplnej. 3. Na etykiecie dodatku podaje się następujące informacje: „Zalecana maksymalna zawartość substancji czynnej na kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %: — 47 mg dla indyków rzeźnych; — 35 mg dla kurcząt rzeźnych i podrzędnych gatunków drobiu rzeźnego; — 35 mg dla wszystkich gatunków drobiu odchowywanego na nioski lub w celach hodowlanych; — 35 mg dla ptaków ozdobnych; — 52 mg dla wszystkich gatunków drobiu odchowywanego na nioski lub w celach hodowlanych; — 75 mg dla tuczników;	16 sierpnia 2036 r.

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
		— chromatografia gazowa z detekcją płomieniowo-jonizacyjną (GC-FID) do oznaczenia zawartości tujonu, kamfory i 1,8-cyneolu; — wysokosprawna chromatografia cieczowa z detekcją spektrofotometryczną (UV) do oznaczenia zawartości kwasu rozmarynowego.					— 62 mg dla prosiąt (w okresie ssania i odsadzonych) wszystkich gatunków świniowatych; — 62 mg dla tuczników podrzędnych gatunków świniowatych; — 91 mg dla wszystkich gatunków świniowatych do celów reprodukcji; — 156 mg dla cieląt rzeźnych w wieku do 6 miesięcy; — 137 mg dla owiec i kóz; — 137 mg dla bydła opasowego, innych przeżuwaczy rzeźnych z wyjątkiem owiec i kóz oraz cieląt rzeźnych w wieku do 6 miesięcy; dla wielbłądowatych przeznaczonych do tuczu; — 89 mg dla wszystkich innych przeżuwaczy i wszystkich innych wielbłądowatych; — 137 mg dla koniowatych; — 55 mg dla zającowatych; — 156 mg dla łososiowatych i podrzędnych gatunków ryb; — 164 mg dla psów; — 137 mg dla kotów; — 500 mg dla ryb ozdobnych; — 35 mg dla innych gatunków i kategorii.”.	

Numer identyfikacyjny dodatku	Nazwa dodatku	Skład, wzór chemiczny, opis, metoda analityczna	Gatunek lub kategoria zwierzęcia	Maksymalny wiek	Minimalna zawartość	Maksymalna zawartość	Pozostałe przepisy	Data ważności zezwolenia
					mg dodatku/kg mieszanki paszowej pełnoporcjowej o wilgotności 12 %			
							4. Jeżeli stosowanie zgodnie z poziomem podanym na etykiecie premiksu skutkowałoby przekroczeniem poziomu, o którym mowa w pkt 3, na etykiecie premiksu podaje się grupę funkcjonalną, numer identyfikacyjny, nazwę i dodaną ilość substancji czynnej. 5. Podmioty działające na rynku pasz ustanawiają procedury postępowania i środki organizacyjne dla użytkowników dodatku i premiksów, tak aby ograniczyć ewentualne zagrożenia wynikające z ich stosowania. Jeżeli takich zagrożeń nie można wyeliminować za pomocą tych procedur i środków, dodatek i premiksy należy stosować przy użyciu środków ochrony indywidualnej dla skóry, oczu i dróg oddechowych.	

⁽¹⁾ „Natural sources of flavourings” („Naturalne źródła aromatów”) – sprawozdanie nr 2 (2007).

⁽²⁾ Wyrażone jako ekwiwalenty kwasu galusowego.

⁽³⁾ Wyrażone jako ekwiwalenty hyperozydu.

⁽⁴⁾ Szczegółowe informacje na temat metod analitycznych można znaleźć pod następującym adresem laboratorium referencyjnego: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_pl.