

## REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (EB) nr. 954/1999

2001/EES/26/07

frá 5. maí 1999

um breytingu á III. viðauka við reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu(\*)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUBANDALAGANNA  
HEFUR,

ávallt að ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa í  
vöðva- eða fituvef.

með hliðsjón af stofnsáttmála Evrópubandalagsins,

5) Þegar um er að ræða dýralyf fyrir varpflugla, mjólkandi dýr eða býflugur skal einnig ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa í eggjum, mjólk eða hunangi.

með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 frá 26. júní 1990 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu (<sup>1</sup>), eins og henni var síðast breytt með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 953/1999 (<sup>2</sup>), einkum 7. og 8. gr.,

6) Svo að unnt sé að ljúka vísindarannsóknnum ber að bæta sýpermetríni, alfasýpermetríni og sefkínómi í III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90.

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

7) Veita skal 60 daga frest áður en þessi reglugerð öðlast gildi svo að aðildarríkin fái svigrúm til að gera þær breytingar, sem kunna að vera nauðsynlegar með tilliti til ákvæða þessarar reglugerðar, á markaðsleyfum sem hafa verið veitt fyrir viðkomandi dýralyf í samræmi við tilskipun ráðsins 81/851/EBE (<sup>3</sup>), eins og henni var síðast breytt með tilskipun 93/40/EBE (<sup>4</sup>).

1) Í samræmi við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 verður smám saman að ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa allra lyfjafræðilega virkra efna sem eru notuð í bandalaginu í dýralyf fyrir dýr sem gefa af sér afurðir til mannelis.

8) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um dýralyf.

2) Ekki skal ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa fyrr en nefndin um dýralyf hefur kannað allar viðeigandi upplýsingar varðandi skaðleysi leifa viðkomandi efnis fyrir þá sem neyta matvæla úr dýraríkinu og áhrif þessara leifa á iðnaðarvinnslu matvæla.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

3) Við ákvörðun á leyfilegu hámarks magni dýralyfja-leifa í matvælum úr dýraríkinu er nauðsynlegt að tilgreina dýrategundirnar, sem leifarnar kunna að finnast í, magnið, sem má vera í hverjum viðkomandi vef úr dýri sem hefur fengið lyfjameðferð (markvef), og hvaða eiginleikar leifarinnar skipta máli við eftirlit með leifum (leifamerki).

1. gr.

III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er hér með breytt eins og fram kemur í viðaukanum við þessa reglugerð.

4) Til að auðvelda eftirlitið með leifum, sem kveðið er á um í viðeigandi löggjöf bandalagsins, skal að jafnaði ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa í lifur eða nýrum. Hins vegar eru lifur og nýru oft fjarlægð úr skrokkum í alþjóðaviðskiptum og því ætti einnig

2. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi 60 dögum eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópubandalaganna*.

(\*) Þessi EB-gerð, sem birtist í Stjtið. EB L 118, 6.5.1999, bls. 28, var nefnd í ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 27/2000 frá 31. mars 2000 um breytingu á II. viðauka (Tæknilegar reglugerðir, staðlar, prófanir og vottun) við EES-samninginn. Sjá EES-viðbæti við Stjórnartíðindi Evrópubandalaganna nr. 27, 15.6.2000, bls. 4.

(<sup>1</sup>) Stjtið. EB L 224, 18.8.1990, bls. 1.

(<sup>2</sup>) Stjtið. EB L 118, 6.5. 1999, bls. 23.

(<sup>3</sup>) Stjtið. EB L 317, 6.11.1981, bls. 1.

(<sup>4</sup>) Stjtið. EB L 214, 24.8.1993, bls. 31.

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

Gjört í Brussel 5. maí 1999.

*Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,*

Martin BANGEMANN

*framkvæmdastjóri.*

---

## VIÐAUKI

## III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er breytt sem hér segir:

1. Sýkingarlýf
- 1.2. Sýklalyf
- 1.2.4. Sefalósporín

Lýfjafraeðilega virk efni	Leifamerki	Dýrategund	Leyfilegt hámarks magn leifa	Markvefur	Önnur ákvæði
„Sefkínóm	Sefkínóm	Svín	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Vöðvi Húð + fíta Lifur Nýra	Bráðabirgðagildi fyrir leyfilegt hámarks magn leifa falli úr gildi 1. janúar 2000“

2. Sníklalyf
- 2.2. Útsníklalyf
- 2.2.3. Pýretróíó

Lýfjafraeðilega virk efni	Leifamerki	Dýrategund	Leyfilegt hámarks magn leifa	Markvefur	Önnur ákvæði
„Alfasýpermetrín	Sýpermetrín (summa myndbrigða)	Nautgripir, sauðfé  Kjúklingar	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg  50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Vöðvi Fíta Lifur Nýra Mjólk Virða ber frekari ákvæði í tilskipun ráðsins 93/57/EB (Stjóð. EB L 211, 23.8.1992, bls. 1)  Vöðvi Húð + fíta Lifur Nýra Egg	Bráðabirgðagildi fyrir leyfilegt hámarks magn leifa falli úr gildi 1. janúar 2002“

Lýfjatræðilega virk efni	Leifamerki	Dýrategund	Leyfilegt hámarks magn leifa	Markvefur	Önnur ákvæði
Sýpermetrín	Sýpermetrín (summa myndbrigða)	Nautgripir, sauðfé, geitur	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Vöðvi Fita Lifur Nýra Mjólk Virða ber frekari ákvæði í tilskipun ráðsins 93/57/EB (Stjtið. EB L 211, 23.8. 1992, bls. 1)	Bráðabirgðagildi fyrir leyfilegt hámarks magn leifa falli úr gildi 1. janúar 2002“
		Svín	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Vöðvi Húð + fita Lifur Nýra	
		Kjúklingar	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Vöðvi Húð + fita Lifur Nýra	
		Laxfiskar	50 µg/kg 50 µg/kg	Egg Vöðvi og roð í eðlilegum hlutföllum	