

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 955/94****av 28. april 1994****om endring av vedlegg I og II til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 om en framgangsmåte i Fellesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse(\*)****KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESSKAP HAR -**

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske økonomiske fellesskap,

under henvisning til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en framgangsmåte i Fellesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse<sup>(1)</sup>, sist endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 3426/93<sup>(2)</sup>, særlig artikkel 6, 7 og 8, og

ut fra følgende betraktninger:

I samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90 må det gradvis fastsettes maksimumsgrenser for restmengder for alle farmakologisk virksomme stoffer brukt i Fellesskapet i veterinærpreparater som skal tilføres dyr beregnet på næringsmiddelproduksjon.

Maksimumsgrenser for restmengder (MRL) kan først fastsettes etter at Komiteen for veterinærpreparater har gjennomgått alle viktige opplysninger med hensyn til om restmengdene av det aktuelle stoff er skadelige for forbrukeren av næringsmidler av animalsk opprinnelse, og om restmengdenes innvirkning på industriell bearbeiding av næringsmidler.

Ved fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse må det angis i hvilke dyrearter slike restmengder kan forekomme, hvilke nivåer som kan tillates i hvert av de aktuelle kjøttvev fra det behandlede dyr (målvev) og hvilken type restmengde som skal kontrolleres (restmarkør).

For kontroll av restmengder, som fastsatt i Fellesskapets regelverk på området, skal maksimumsgrenser for restmengder vanligvis fastsettes for målvev i lever eller nyrer. Imidlertid er lever og

nyrer ofte fjernet fra dyreskrotter i internasjonal handel, og det bør derfor også fastsettes grenseverdier for muskel- eller fettvev.

Dersom veterinærpreparater skal tilføres eggleggende fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, bør det også fastsettes grenseverdier for egg, melk eller honning.

Tilmicosin bør tas med i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Jod og jodholdige forbindelser, natriumklorid, melkesyre og melatonin bør tas med i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Det bør fastsettes en tidsfrist på 60 dager for denne forordnings ikrafttredelse slik at medlemsstatene, på bakgrunn av bestemmelsene i denne forordning, kan foreta de nødvendige tilpasninger av tillatelsene til å markedsføre de berørte veterinærpreparater, gitt i samsvar med rådsdirektiv 81/851/EØF<sup>(3)</sup>, sist endret ved direktiv 93/40/EØF<sup>(4)</sup>

Bestemmelsene i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Komiteen for tilpasning til den tekniske utvikling av direktiver om fjerning av tekniske handelshindringer på området veterinærpreparater -

**VEDTATT DENNE FORORDNING:****Artikkel 1**

Vedlegg I og II til forordning (EØF) nr. 2377/90 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

**Artikkel 2**

Denne forordning trer i kraft 60 dager etter at den er kunngjort i De Europiske Fellesskaps Tidende.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utfærdiget i Brussel, 28. april 1994.

For Kommisjonen

**Martin BANGEMANN**

Medlem av Kommisjonen

(\*) Denne EF-rettsakt, kunngjort i EFT nr. L 108 av 29.4.1994, s. 8, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 36/94 av 15. desember 1994 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europiske Fellesskaps Tidende.

(1) EFT nr. L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(2) EFT nr. L 312 av 15.12.1993, s. 15.

(3) EFT nr. L 317 av 6.11.1981, s. 1.

(4) EFT nr. 214 av 24.8.1993, s. 31.

## VEDLEGG

A. I vedlegg I gjøres følgende endringer:

Under nr. 1.2 «Antibiotika», skal ny rubrikk lyde:

«1.2.4 Makrolider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
1.2.4.1. Tilmicosin	Tilmicosin	Storfe	1 000 g/kg 50 g/kg	Lever Nyrer Muskler Fett»	

B. I Vedlegg II gjøres følgende endringer:

Under nr. 1. «uorganiske kjemiske forbindelser», skal nye rubrikker lyde:

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyrearter	Andre bestemmelser
«1.3 Jod og uorganiske jodholdige forbindelser, herunder: Natrium- og kaliumjodid Natrium- og kaliumjodat Jodoforer	Alle arter beregnet på næringsmiddelproduksjon	
1.4 Natriumklorid	Storfe	Bare til lokal bruk»

Under nr. 2. «Organiske forbindelser», skal nye rubrikker lyde:

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyrearter	Andre bestemmelser
«2.5 Melkesyre	Alle arter beregnet på næringsmiddelproduksjon	
2.6 Melatonin	Sauer Geiter	
2.7 Organiske jodholdige forbindelser - Jodoform - Polyvinylpyrrolinedone-jod	Alle arter på næringsmiddelproduksjon»	