

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1430/94**av 22. juni 1994****om endring av vedlegg I, II, III og IV til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 om en framgangsmåte i Fellesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse(*)****(Tekst som er relevant for EØS)****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⁽¹⁾, sist endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 955/94⁽²⁾, 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 av alle farmakologisk virksomme stoffer som i Fellesskapet brukes i veterinærpreparater beregnet på å tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.

Maksimumsgrenser for restmengder bør først fastsettes etter at Komiteen for veterinærpreparater har gjennomgått alle relevante opplysninger med hensyn til om restmengder av de aktuelle stoff er skadelige for forbrukere av næringsmidler av animalsk opprinnelse, og om slike restmengders innvirkning på den industrielle bearbeiding av næringsmidler.

Ved fastsettelsen av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse er det nødvendig å angi de dyrearter der slike restmengder kan forekomme, nivået som kan tillates i hvert av de aktuelle kjøttvevene fra det behandlede dyret (målvev) og arten av restmengden som er relevant for kontrollen av restmengder (restmarkør).

Med hensyn til kontroll av restmengder, som fastsatt i Fellesskapets regelverk på området, bør maksimumsgrenser for

restmengder vanligvis fastsettes for målvevene i lever eller nyrer. Lever og nyrer blir imidlertid ofte fjernet fra dyreskrotter i internasjonal handel, og det bør derfor i tillegg fastsettes maksimumsgrenser for restmengder i muskel- eller fettvev.

Når det gjelder veterinærpreparater beregnet på å tilføres eggleggende fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det også fastsettes maksimumsgrenser for restmengder i egg, melk og honning.

Doramectin bør tilføres i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Acetylcystein bør tilføres i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.

For å gjøre det mulig å fullføre vitenskapelige undersøkelser bør gyldighetstiden for de midlertidige maksimumsgrenser for restmengder som tidligere er fastsatt i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90, forlenges for amitraz.

Kloramfenikol bør tilføres i vedlegg IV til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Det bør fastsettes en frist på 60 dager før denne forordning trer i kraft for å gi medlemsstatene mulighet til å foreta de tilpasninger som måtte være nødvendige i tillatelsene til å markedsføre de aktuelle veterinærpreparatene gitt i henhold til rådsdirektiv 81/851/EØF⁽³⁾, sist endret ved direktiv 93/40/EØF⁽⁴⁾, på bakgrunn av bestemmelsene i denne forordning.

Tiltakene fastsatt 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, II, III og IV til forordning (EØF) nr. 2377/90 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 60. dag etter at den er kunngjort i De Europeiske Fellesskaps Tidende.

(*) Denne EF-rettsakt, kunngjort i EFT nr. L 156 av 23.6.1994, s. 6, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 37/94 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 Europeiske Fellesskaps Tidende.

(¹) EFT nr. L 244 av 18.8.1990, s. 1.

(²) EFT nr. L 108 av 29.4.1994, s. 8.

(³) EFT nr. L 317 av 6.11.1981, s. 1.

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

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

Utfærdiget i Brussel, 22. juni 1994.

For Kommisjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

A. I vedlegg I under punkt «2.1. Stoffe som virker på endoparasitter» gjøres følgende endringer:

2.1.1. Avermektiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«2.1.1.3. Doramectin	Doramectin	Storfe	15 m/kg 25 m/kg	Lever Fett»	

B. I vedlegg II under punkt «2. Organiske forbindelser» skal nytt punkt 2.8. lyde:

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«2.8. Acetylcystein	Alle dyrearter bestemt til næringsmiddelproduksjon»	

C. I vedlegg III under punkt «2.2. Midler som virker på ektoparasitter» gjøres følgende endring:

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«2.2.1. Amitraz	Summen av amitraz og met abolitter som er målt som 2,4-dimetylanilin	Svin	50 m/kg 200 m/kg	Muskel Nyre, lever	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1996»

D. I vedlegg IV tilføyes følgende punkt:

«4. Kloramfenikol».