

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 2703/94**av 7. november 1994****om endring av vedlegg I, II og III 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 FELLESKAP HAR -**

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske 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. 2701/94⁽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 for alle farmakologisk virksomme stoffer brukt i Fellesskapet i veterinærpreparater som skal tilføres dyr beregnet på næringsmiddelproduksjon.

Maksimumsgrenser for restmengder 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.

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

Gonadotropin-frigjørende hormoner bør tas med i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90. Ved ekstrapolering av vitenskapelige data skal denne klassifiseringen i vedlegg II gjelde for alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler.

Moksidektin bør tas med i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90, slik at det blir mulig å fastslå hvilke særlige forhold som gjelder for analysemetoden for doramektin som det er behov for en offentlig tilgjengelig standard for.

Ceftiofur bør tas med i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90, slik at det blir mulig å fullføre valideringen av analysemetoden for lever- og fettvev fra storfe og svin. Kontrollen med restmengder av natriumceftiofur sikres ved analyse av muskel- og nyrevev fra storfe og svin.

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.

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:

(*) Denne EF-rettsakten, kunngjort i EFT nr. L 287 av 8.11.1994, s. 19, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 44/95 av 22. juni 1995 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europeiske Fællesskaps Tidende.

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

(2) EFT nr. L 287 av 8.11.1994, s. 7.

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

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

Artikkel 1

Vedlegg I, II og III 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 Europeiske Fellesskaps Tidende*.

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

Utferdiget i Brussel, 7. november 1994.

For Kommisjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

A. I vedlegg I gjøres følgende endringer:

1. Antiinfektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.5. Florfenikol og relaterte forbindelser

Farmalogisk virksomme stoffer	Restmarkor	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.5.1. Florfenikol	Summen av florfenikol og metabolitter målt som florfenikolamin	Storfe	200 mg/kg 300 mg/kg 3 000 mg/kg	Muskler Nyrer Lever»	

B. I vedlegg II gjøres følgende endringer:

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyrearter	Andre bestemmelser
«2.9. Gonadotropin-frigjørende hormoner	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler»	

C. I vedlegg III gjøres følgende endringer:

1. Antiinfektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.4. Cefalosporiner

Farmalogisk virksomme stoffer	Restmarkor	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.4.1. Ceftiofur	Summen av alle reststoffer som har bevart sin betalaktam-struktur, uttrykt som desfuroylcetiofur	Storfe	2 000 mg/kg 200 mg/kg 600 mg/kg 100 mg/kg	Nyrer, lever Muskler Fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1.7.1997»
		Svin	4 000 mg/kg 3 000 mg/kg 500 mg/kg 600 mg/kg	Nyrer Lever Muskler Fett	

2. Parasittmidler

2.3. Midler som virker på endo- og ectoparasitter

2.3.1. Avermektiner

Farmalogisk virksomme stoffer	Restmarkor	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
2.3.1.1. Moksidektin	Moksidektin	Storfe Sau	200 mg/kg	Fett Nyrer, lever	Midlertidige MRL utløper 1.7.1997»