

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 3059/94**av 15. desember 1994****om endring av vedlegg I, II og III til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 om en framgangsmåte i Fællesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse(*)**

KOMMISJONEN FOR DEI EUROPEISKE
FELLESKAPA HAR —

med tilvising til traktaten om skipinga av Det europeiske fællesskapet,

med tilvising til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en framgangsmåte i Fællesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse⁽¹⁾, sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 2703/94⁽²⁾, særleg artikkel 7 og 8, og

ut frå desse synsmåtane:

I samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90 må det gradvis fastsetjast maksimumsgrenser for restmengder av alle farmakologisk verksame stoff som vert nytta i Fællesskapet i veterinærpreparat som skal tilførast dyr som er meinte for næringsmiddelproduksjon.

Maksimumsgrenser for restmengder kan først fastsetjast etter at Utvalet for veterinærpreparat har granska alle viktige opplysningar med omsyn til om restmengder av det aktuelle stoffet er skadelege for forbrukarane av næringsmiddel av animalsk opphav, og med omsyn til kva innverknad restmengdene har på den industrielle foredlinga av næringsmiddel.

Når det skal fastsetjast maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparat i næringsmiddel av animalsk opphav, må det gjerast greie for kva dyreartar slike restmengder kan finnast i, kor store restmengder som kan tillatast i kvart av dei aktuelle kjøtveva frå dyret som er handsama (målvev), og kva type restmengd som skal kontrollerast (restmarkør).

Når det gjeld kontrollen av restmengder i medhald av regelverket til Fællesskapet på dette området, bør maksimumsgrensene for restmengder vanlegvis fastsetjast for målvev i levra eller nyrene. Levra og nyrene vert ofte

fjerna frå skrottar i internasjonal handel, og difor bør det òg fastsetjast grenseverdiar for muskel- eller feittvev.

Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det òg fastsetjast grenseverdiar for egg, mjølk eller honning.

Levamisol bør førast opp i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Østradiol-17 β bør førast opp i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Serumgonadotropin frå drektige hopper bør førast opp i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90. Ved ekstrapolering av vitskaplege data skal denne klassifiseringa i vedlegg II gjelde for alle artar som vert nytta til produksjon av næringsmiddel.

For å gjere det mogleg å fullføre vitskaplege granskingar bør spektinomycin førast opp i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Det bør fastsetjast ein frist på 60 dagar før denne forordninga tek til å gjelde, slik at medlemsstatane, for å ta omsyn til føresegnene i denne forordninga, får høve til å gjere naudsynte tilpassingar i løyva til å marknadsføre dei aktuelle veterinærpreparata som er gjevne i medhald av rådsdirektiv 81/851/EØF⁽³⁾, sist endra ved direktiv 93/40/EØF⁽⁴⁾.

Dei tiltaka som er fastsette i denne forordninga, er i samsvar med fråsegnen frå Utvalet for tilpassing til den tekniske utviklinga av direktiv om fjerning av tekniske handelshindringar på området veterinærpreparat —

VEDTEKE DENNE FORORDNINGA:

Artikkel 1

Vedlegg I, II og III til forordning (EØF) nr. 2377/90 vert endra i samsvar med vedlegget til denne forordninga.

Artikkel 2

Denne forordninga tek til å gjelde 60. dagen etter at ho er kunngjort i *Tidend for Dei europeiske fællesskapa*.

(*) Denne fællesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 323, 16.12.1994, s. 15, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 78/1999 av 25. juni 1999 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) TEF nr. L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(2) TEF nr. L 287 av 8.11.1994, s. 19.

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

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

Denne forordninga er bindande i alle delar og gjeld direkte i alle medlemsstatane.

Utferda i Brussel, 15. desember 1994.

For Kommisjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommisjonen

VEGLEGG

A. I vedlegg I vert det gjort følgjande endringar:

2. Parasittmidler
- 2.1. Midler som virker på endoparasitter
- 2.1.3. Tetrahydroimidazolol (imidazoltiazoler)

| Farmakologisk virksomme stoffer | Restmarkør | Dyreart | MRL | Målvev | Andre bestemmelser |
|---------------------------------|------------|---------------------------|-----------------------|--------------------------------|--------------------|
| "2.1.3.1. Levamisol | Levamisol | Storfe, svin, sau, fjørfe | 10 µg/kg 100 µg/kg | Muskler, nyrer, fett Lever" | |

B. I vedlegg II vert det gjort følgjande endringar:

2. Organiske forbindelser

| Farmakologisk virksomme stoffer | Dyreart | Andre bestemmelser |
|--|--|---|
| "2.10. Serumgonadotropin fra drektige hopper | Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler | |
| 2.11. Østradiol-17β | Alle pattedyr som brukes til produksjon av næringsmidler | Bare til terapeutisk og avlsteknisk bruk" |

C. I vedlegg III vert det gjort følgjande endringar:

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.5. Aminoglykosider

| Farmakologisk virksomme stoffer | Restmarkør | Dyreart | MRL | Målvev | Andre bestemmelser |
|---------------------------------|---------------|------------------------------------|---|---|--|
| "1.2.5.1. Spektinomycin | Spektinomycin | Storfe, svin, fjørfe Storfe | 5 000 µg/kg 2 000 µg/kg 300 µg/kg 500 µg/kg 200 µg/kg | Nyrer Lever Muskler Fett Melk | Midlertidige MRL utløper 1. juli 1998" |