

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1441/95

av 26. juni 1995

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(*)

(Tekst som er relevant for EØS)

KOMMISJONEN FOR DEI EUROPEISKE FELLESSKAPA HAR -

med tilvising til traktaten om skipinga av Det europeiske fellesskapet,

med tilvising 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 endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1102/95⁽²⁾, særleg artikkel 6, 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 Fellesskapet 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 Fellesskapet på dette området, bør maksimumsgrensene for restmengder vanlegvis fastsetjast for målvev i levera eller nyrene.

Levra og nyrene vert ofte fjerna frå dyreskrottar i internasjonal handel, og difor bør det òg fastsetjast grenseverdier for muskel- eller feittvev.

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

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

Oksytocin bør førast opp i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.

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

For å gjere det mogleg å fullføre vitenskaplege granskingar bør det tidsrommet som dei mellombels maksimumsgrensene fastsette i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90 er gyldige for, lengjast for oxfendazol, febantel, fenbendazol og triclabendazol.

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 fråsegna frå Utvalet for tilpassing til den tekniske utviklinga av direktiv om fjerning av tekniske handelshindringar på området veterinærpreparat -

(*) Denne EF-rettsakten, kunngjort i EFT nr. L 143 av 27.6.1995, s. 22, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 21/97 av 2. mai 1997 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgave av EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende.

(¹) TEF nr. L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(²) TEF nr. L 110 av 17.5.1995, s. 9.

(³) TEF nr. L 317 av 6.11.1981, s. 1.

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

VEDTEKE DENNE FORORDNINGA:**Artikkel 2****Artikkel 1**

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

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

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

Utferda i Brussel, 26. juni 1995.

For Kommissjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommissjonen

VEDLEGG

I forordning (EØF) nr. 2377/90 vert det gjort følgjande endringar:

A. I vedlegg I vert det gjort følgjande endring:

Under overskrifta «1. Anti-infektiva» skal nytt nr. 1.2.3.2 lyde:

1.2. Antibiotika

1.2.3. Kinoloner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.3.2. Sarafloxacin	Sarafloxacin	Kyllinger	100 mg/kg 10 mg/kg	Lever Fett + hud»	

B. I vedlegg II vert det gjort følgjande endring:

Under overskrifta «2. Organiske forbindelser» skal nytt nr. 2.16 lyde:

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«2.16. Oksytocin	Alle pattedyr som brukes til produksjon av næringsmidler »	

C. I vedlegg III vert det gjort følgjande endringar:

Under overskrifta «2. Parasittmidler» skal nr. 2.1.1.1-2.1.1.4 lyde:

2.1. Midler som virker på endoparasitter

2.1.1. Benzimidazoler og pro-benzimidazoler

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«2.1.1.1. Febantel	Samlet restmengde av oxfendazol, oxfendazolsulfon og fenbendazol	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	1 000 mg/kg 10 mg/kg 10 mg/kg	Lever Muskler, nyrer, fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1997 MRL gjelder alle restmengder av febantel, fenbendazol og oxfendazol
2.1.1.2. Fenbendazol	Samlet restmengde av oxfendazol, oxfendazolsulfon og fenbendazol	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	1 000 mg/kg 10 mg/kg 10 mg/kg	Lever Muskler, nyrer, fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1997 MRL gjelder alle restmengder av febantel, fenbendazol og oxfendazol

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
2.1.1.3. Oxfendazol	Samlet restmengde av oxfendazol, oxfendazolsulfon og fenbendazol	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	1 000 mg/kg 10 mg/kg 10 mg/kg	Lever Muskler, nyrer, fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1997 MRL gjelder alle restmengder av febantel, fenbendazol og oxfendazol
2.1.1.4. Triclabendazol	Summen av ekstraherbare restmengder som kan oksideres til keto-triclabendazol	Storfe, sauer	150 mg/kg 50 mg/kg	Muskler, lever, nyrer Fett	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1997»

Under overskrifta «4. Kortikoider» skal nytt nr. 4.2.1 lyde:

4.1. Glukokortikoider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«4.2.1. Dexametason	Dexametason	Storfe, svin, dyr av hestefamilien Storfe	2,5 mg/kg 0,5 mg/kg 0,3 mg/kg	Lever Muskler, nyrer Melk	Midlertidige MRL utløper 1. januar 1997»