

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 17/97**av 8. januar 1997****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(*)****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. 2034/96⁽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 benyttes i veterinærpreparater beregnet på å tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.

Maksimumsgrenser for restmengder kan fastsettes først etter at Komiteen for veterinærpreparater har gjennomgått alle opplysninger av betydning for spørsmålet om hvorvidt restmengdene av det aktuelle stoff er uskadelige 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 bør det angis i hvilke dyrearter slike restmengder kan forekomme, hvilke nivåer som kan tillates for hvert av de aktuelle kjøttvev fra det behandlede dyr (målvev), og arten av den restmengde som er av betydning for kontrollen av restmengder (restmarkør).

For kontrollen av restmengder, som fastsatt i Fellesskapets regelverk på området, bør maksimumsgrenser for restmengder vanligvis fastsettes for målvev fra lever eller nyrer. Imidlertid er lever og nyrer ofte fjernet fra skrotter i internasjonal handel, og det bør derfor også fastsettes grenseverdier for muskel- eller fettvev.

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

Eprinomektin bør oppføres i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Sinkacetat, sinkklorid, sinkglukonat, sinkoleat, sinkstearat, klorheksidin, glyserolfomal, hesperidin, hesperidinmetylchalcon, menbuton og kvatresin bør oppføres i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.

For å muliggjøre gjennomføringen av vitenskapelige undersøkelser bør flumekvin, doksosykin og albendazolsvoveloksid oppføres i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Det har vist seg at det ikke kan fastsettes maksimumsgrenser for restmengder av klorpromazin, ettersom rester av dette stoffet i en hvilken som helst konsentrasjon utgjør en helsefare for forbrukerne. Klorpromazin bør derfor oppføres 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 på bakgrunn av bestemmelsene i denne forordning kan være nødvendige i tillatelsene til markedsføring av de aktuelle veterinærpreparatene gitt i henhold til rådsdirektiv 81/851/EØF⁽³⁾, sist endret ved direktiv 93/40/EØF⁽⁴⁾.

Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for veterinærpreparater -

VEDTATT DENNE FORORDNING:

(*) Denne EF-rettsakten, kunngjort i EFT nr. L 5 av 9.1.1997, s. 1, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 91/97 av 9. desember 1997 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende.

(¹) EFT nr. L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(²) EFT nr. L 272 av 25.10.1996, s. 2.

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

Utferdiget i Brussel, 8. januar 1997.

For Kommissjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommissjonen

VEDLEGG

I forordning (EØF) nr. 2377/90 gjøres følgende endringer:

A. I vedlegg I gjøres følgende endringer:

2. Parasittmidler
- 2.3. Midler som virker på endo- og ektoparasitter
- 2.3.1. Avermektiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«2.3.1.4. Eprinomektin	Eprinomektin B1 a	Storfe	30 µg/kg 30 µg/kg 600 µg/kg 100 µg/kg 30 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk»	

B. I vedlegg II gjøres følgende endringer:

1. Uorganiske kjemiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyrearter	Andre bestemmelser
«1.24. Sinkacetat 1.25. Sinkklorid 1.26. Sinkglukonat 1.27. Sinkoleat 1.28. Sinkstearat	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler»	

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyrearter	Andre bestemmelser
«2.69. Klorheksidin 2.70. Glycerolfomal 2.71. Hesperidin 2.72. Hesperidinmetylchalkon 2.73 Menbuton 2.74. Kvatresin	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler Dyr av hestefamilien Dyr av hestefamilien Storfe, sau, geit, svin, dyr av hestefamilien Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til lokal bruk Bare til bruk som konserveringsmiddel i konsentrasjoner på høyst 0,5 %»

C. I vedlegg III gjøres følgende endringer:

1. Antiinfektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.6. Kinoloner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.6.4. Flumekvin	Flumekvin	Storfe, sau, svin, kylling av tamhøns Laksefisk	50 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg 150 µg/kg	Muskler, fett eller fett/hud Lever Nyrrer Muskler/hud	Midlertidige MRL utløper 1. 1. 2000»

1.2.8. Tetrasykliner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.8.1. Doksisyklin stoffet og dets 4-epimer	Summen av det opprinnelige	Svin, fjørfe	600 µg/kg	Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1. 1. 1998»
		Storfe	300 µg/kg 100 µg/kg 600 µg/kg 300 µg/kg 100 µg/kg	Lever, hud/fett Muskler Nyrer Lever Muskler	

2. Parasittmidler

2.1. Midler som virker på endoparasitter

2.1.1. Benzimidazoler og pro-benzimidazoler

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«2.1.1.10. Albendazol-svoveloksid	Summen av albendazol, albendazolsvoveloksid, albendazol-sulfon og albendazol 2-aminosulfon uttrykt som albendazol	Storfe, sau, fasan	1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Lever Nyrer Muskler, fett	Midlertidige MRL utløper 1. 1. 1998»
		Storfe, sau	100 µg/kg	Melk	

D. I vedlegg IV gjøres følgende endring:

Liste over farmakologisk virksomme stoffer det ikke kan fastsettes maksimumsgrenser for

«8. Klorpromazin».