

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 749/97**av 25. april 1997****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 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. 748/97⁽²⁾, særleg artikkel 6, 7 og 8, og

ut frå desse synsmåtene:

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. Levera 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.

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

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

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

For å gjere det mogleg å fullføre vitenskaplege granskingar bør det tidsrommet som det i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90 tidlegare er fastsett at dei mellombels maksimumsgrensene for restmengder er gyldige for, lengjast for dexametason.

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 Det faste utvalet for veterinærpreparat -

VEDTEKE DENNE FORORDNINGA:

(*) Denne EF-rettsakten, kunngjort i EFT L 110, 26.4.1997, s. 24, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 48/98 av 29. mai 1998 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⁾ TEF nr. L 224 av 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ TEF nr. L 110 av 26.4.1997, s. 21.

⁽³⁾ TEF nr. L 317 av 6.11.1981, s. 1.

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

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 kunngjord i *Tidend for Dei europeiske fellesskapa*.

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

Utferda i Brussel, 25. april 1997.

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 endringar:

1. Parasittmidler

1.2. Antibiotika

1.2.3. Kinoloner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.3.3. Difloxacin	Difloxacin	Kyllinger, kalkuner	1 900 µg/kg 600 µg/kg 300 µg/kg 400 µg/kg	Lever Nyrer Muskler Hud/fett»	

4. Anti-inflammatoriske midler

4.1. Ikke-steroid anti-inflammatoriske midler

4.1.1. Derivater av arylpropionsyre

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«4.1.1.1. Vedapofen	Vedapofen	Dyr av hestefamilien	1 000 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 20 µg/kg	Nyrer Lever Muskler Fett»	

B. I vedlegg II vert det gjort følgjande endringar:

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«2.82. Tiomersal	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk som konserveringsmiddel i flerdosevaksiner i en konsentrasjon på høyst 0,02 %
2.83. Timerfonat	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk som konserveringsmiddel i flerdosevaksiner i en konsentrasjon på høyst 0,02 %»

C. I vedlegg III vert det gjort følgjande endringar:

1. Anti-infektiva

1.2. Antibiotika

1.2.10. Betalaktamasehemmende midler

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.10.1. Klavulansyre	Klavulansyre	Storfe, sauer, svin	200 µg/kg	Muskler, lever, nyrer, fett	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1999»
		Storfe, sauer	200 µg/kg	Melk	

4. Kortikoider

4.1. Glukokortikoider

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