

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1191/98****av 9. juni 1998****om endring av vedlegg I og II 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 FELLESKAPA 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(), sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1076/98<sup>(2)</sup>, særleg artikkel 6, 7 og 8, og

ut frå desse synsmåtanane:

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 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.

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

Ketamin, denaverinhydroklorid, kortikotropin og benzalkoniumklorid bør førast opp i vedlegg II 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<sup>(3)</sup>, sist endra ved direktiv 93/40/EØF<sup>(4)</sup>.

Dei tiltaka som er fastsette i denne forordninga, er i samsvar med fråsegna frå Det faste utvalet for veterinærpreparat —

VEDTEKE DENNE FORORDNINGA:

*Artikkel 1*

Vedlegg I og II 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 fellesskapsrettsakten, kunngjord i EFT L 165 av 10.6.1998, s. 6, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 49/1999 av 30. april 1999 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende.

<sup>(1)</sup> TEF L 224 av 18.8.1990, s. 1.

<sup>(2)</sup> TEF L 154 av 28.5.1998, s. 14.

<sup>(3)</sup> TEF L 317 av 6.11.1981, s. 1.

<sup>(4)</sup> TEF L 214 av 24.8.1993, s. 31.

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

Utferda i Brussel, 9. juni 1998.

*For Kommisjonen*

Martin BANGEMANN

*Medlem av Kommisjonen*

---

## VEDLEGG

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.8. Ansamycin med naftalinring

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Rifaksimin	Rifaksimin	Storfe	60 µg/kg	Melk»	

2. Parasittmidler
- 2.1. Midler som virker på endoparasitter
- 2.1.3. Benzimidazoler og pro-benzimidazoler

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Albendazol	Summen av albendazolsvoveloksid, albendazolsulfon og albendazol 2-aminosulfon, uttrykt som albendazol	Storfe, sauer	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk»	

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

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Benzalkoniumklorid	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk som hjelpestoff i konsentrasjoner på opptil 0,05 %»
Kortikotropin	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	
Denaverinhydroklorid	Storfe	
Ketamin	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	