

**KOMMISSJONSFORORDNING (EF) nr. 1917/98****av 9. september 1998****om endring av vedlegg I og II til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 om en framgangsmåte i Felleskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse(\*)**KOMMISSJONEN FOR DEI EUROPEISKE  
FELLESKAPA HAR —

med tilvising til traktaten om skipinga av Det europeiske felleskapet,

med tilvising til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en framgangsmåte i Felleskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse<sup>(1)</sup>, sist endra ved kommissjonsforordning (EF) nr. 1570/98<sup>(2)</sup>, særleg artikkel 6 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 Felleskapet 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 Felleskapet 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.

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

Vitamin D, hydrokortison og alfakalcidol 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 kunngjort i *Tidend for Dei europeiske felleskapa*.

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 250, 10.9.1998, s. 13, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 79/1999 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 Europiske Fellekkaps Tidende.

(1) TEF L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(2) TEF L 205 av 22.7.1998, s. 10.

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

(4) 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. september 1998.

*For Kommisjonen*

Martin BANGEMANN

*Medlem av Kommisjonen*

---

VEDELGG

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.4. Makrolider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
“Tilmicosin	Tilmicosin	Kylling	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Muskler Hud + fett Lever Nyrer	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg for konsum”

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

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
“Alfakalcidol	Storfe	Bare til kalvende kyr
Hydrokortison	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til lokal bruk”
Vitamin D	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	