

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 2728/98****av 17. desember 1998****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<sup>(1)</sup>, sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 2692/98<sup>(2)</sup>, 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

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

Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det òg fastsetjast grenseverdier for egg, mjølk eller honning. Enrofloxacin og ivermektin bør først opp i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.

*Hyperici oleum, eucalypti aetheroleum*, natrium-2-metyl-2-fenoksypropanoat, nonivamid, nikoboxil, metylnikotinat, mecillinam, 8-hydroksykinolin, og dietylenglykolmonoetyleter bør først opp i vedlegg II 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 enrofloxacin.

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

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 343 av 18.12.1998, s. 8, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 105/1999 av 24. september 1999 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europeiske Fællesskaps Tidende.

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

(2) TEF L 338 av 15.12.1998, s. 5.

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

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

*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.

Utfjerda i Brussel, 17. desember 1998.

*For Kommisjonen*

Martin BANGEMANN

*Medlem av Kommisjonen*

---

VEGLEGG

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.3. Kinoloner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
Enrofloxacin	Summen av enrofloxacin og ciprofloxacin	Storfe	100 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	
		Kanin	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer	
		Svin	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg	Muskler Hud + fett Lever Nyrer	
		Fjørfe Skal ikke brukes til dyr som produserer egg for konsum	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg	Muskler Hud + fett Lever Nyrer	

2. Parasittmidler

2.3. Midler som virker på endo- og ectoparasitter

2.3.1. Avernektiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
Ivermektin	22,23-dihydroaver-	Dyr av hjortefamilien, herunder reinsdyr	20 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer	

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

## 2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
8-hydroksikinolin	Alle pattedyrsarter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til lokal bruk på nyfødte dyr
Dietylenglykolmonoetyler	Storfe, svin	
Mecillinam	Storfe	Bare til innføring i uterus
Metylnikotinat	Storfe, dyr av hestefamilien	Bare til lokal bruk
Nikoboxil	Dyr av hestefamilien	Bare til lokal bruk
Nonivamid	Dyr av hestefamilien	Bare til lokal bruk
Natrium-2-metyl-2-fenoksypropanoat	Storfe, svin, geit, dyr av hestefamilien	

## 6. Stoffer av vegetabilisk opprinnelse

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
<i>Eucalypti aetheroleum</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	
<i>Hyperici oleum</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til lokal bruk

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.06. Kinoloner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
Enrofloxacin	Summen av enrofloxacin og ciprofloxacin	Sau	100 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1. juli 1999