

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 953/1999**      **2001/EØS/26/06**

av 5. mai 1999

**om endring av vedlegg 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. 804/1999<sup>(2)</sup>, særleg artikkel 6, 7 og 8, og

ut frå desse synsmåtane:

- 1) 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.
- 2) 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.
- 3) 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).
- 4) 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 grenseverdiar for muskel- eller feittvev.

- 5) Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det òg fastsetjast grenseverdiar for egg, mjølk eller honning.
- 6) Parkonazol bør førast opp i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) For å gjere det mogleg å fullføre vitenskaplege granskingar bør imidokarb, karazolol, pirlimycin, danofloxacin, josamycin og bacitracin førast opp i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 8) 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>.
- 9) 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 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 fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 118 av 6.5.1999, s. 23, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 27/2000 av 31. mars 2000 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til De Europeiske Fællesskaps Tidende nr. 27 av 15.6.2000, s. 4.

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

(2) TEF L 102 av 17.4.1999, s. 58.

(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.

Utfërda i Brussel, 5. mai 1999.

*For Kommisjonen*

Martin BANGEMANN

*Medlem av Kommisjonen*

---

VEDELEGG

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

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Parkonazol	Perlehøns»	

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

1. Anti-infektiva

1.2. Antibiotika

1.2.2. Makrolider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Josamycin	Summen av mikrobiologisk aktive metabolitter, uttrykt som josamycin	Svin	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1. juli 2002»

1.2.6. Kinoloner

armakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Danofloxacin	Danofloxacin	Svin	100 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1. januar 2000»

## 1.2.12. Polypeptider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Bacitracin	Bacitracin	Storfe	150 µg/kg	Melk	Midlertidige MRL udløper 1. juli 2001»

## 1.2.13. Linkosamider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Pirlimycin	Pirlimycin	Storfe	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	Midlertidige MRL udløper 1. juli 2000»

## 2. Parasitmidler

## 2.4. Midler mot protozoer

## 2.4.1. Karbanilider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Imidokarb	Imidokarb	Storfe, sau	300 µg/kg 50 µg/kg 2 000 µg/kg 1 500 µg/kg 50 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	Midlertidige MRL udløper 1. januar 2002»

- 3. Midler som virker på nervesystemet
- 3.2. Midler som virker på det autonome nervesystem
- 3.2.2. Anti-adrenerger

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Karazolol	Karazolol	Storfe	5 µg/kg 5 µg/kg 15 µg/kg 15 µg/kg 1 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	Midlertidige MRL utløper 1. januar 2000»