

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 954/1999 2001/EØS/26/07****av 5. mai 1999****om endring av vedlegg 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 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<sup>(1)</sup>, sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 953/1999<sup>(2)</sup>, særleg artikkel 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 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.

- 5) Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det òg fastsetjast grenseverdiar for egg, mjølk eller honning.
- 6) For å gjere det mogleg å fullføre vitenskaplege granskingar bør cypermetrin, alfa-cypermetrin og cefkinom først opp i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) 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>.
- 8) Dei tiltaka som er fastsette i denne forordninga, er i samsvar med fråsegnen frå Det faste utvalet for veterinærpreparat –

VEDTEKE DENNE FORORDNINGA:

*Artikkel 1*

Vedlegg 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. 28, 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 118 av 6.5.1999, s. 23.

(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, 5. mai 1999.

*For Kommisjonen*

Martin BANGEMANN

*Medlem av Kommisjonen*

—

## VEDLEGG

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

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

Farmakologisk virksomme stoff	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målveg	Andre bestemmelser
«Cefkinom	Cefkinom	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1. januar 2000»

2. Parasittmidler
- 2.2. Midler mot ektoparasitter
- 2.2.3. Pyretroider

Farmakologisk virksomme stoff	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målveg	Andre bestemmelser
«Alfa-cypermethrin	Cypermethrin (summen av isomerer)	Storfe, sau  Kylling	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg  50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk Øvrige bestemmelser i rådsdirektiv 93/57/EF (EFT L 211 av 23.8.1992, s. 1) skal overholdes Muskler Hud og fett Lever Nyrer Egg	Midlertidige MRL utløper 1. januar 2002

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
Cypermetrin	Cypermetrin (summen av isomerer)	Storfe, sau, geit	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk Øvrige bestemmelser i rådsdirektiv 93/57/EF (EFT L 211 av 23.8.1992, s. 1) skal overholdes	Midlertidige MRL utløper 1. januar 2002»
		Svin	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever	
		Kylling	20 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Nyrer Muskler Hud og fett Lever Nyrer Egg	
		Laksefisk	50 µg/kg	Muskler og hud i naturlig forhold	