

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1942/1999 2001/EØS/26/11****av 10. september 1999****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 DE EUROPEISKE FELLESKAP  
HAR –

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap,

under henvisning 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 endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1931/1999<sup>(2)</sup>, særlig artikkel 6, 7 og 8, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) I samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90 må det gradvis fastsettes maksimumsgrenser for restmengder av alle farmakologisk virksomme stoffer som i Fellesskapet benyttes i veterinærpreparater beregnet på å tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.
- 2) Maksimumsgrenser for restmengder kan fastsettes først etter at Komiteen for veterinærpreparater har gjennomgått alle relevante opplysninger av betydning for spørsmålet om hvorvidt restmengdene av det aktuelle stoff er uskadelige for forbrukeren av næringsmidler av animalsk opprinnelse, og om restmengdenes innvirkning på industriell bearbeiding av næringsmidler.
- 3) Ved fastsettelsen av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse bør det angis i hvilke dyrearter slike restmengder kan forekomme i, hvilke nivåer som kan tillates for hvert av de aktuelle kjøttvev fra det behandlede dyr (målvev), og arten av den restmengde som er av betydning for kontrollen av restmengder (restmarkør).
- 4) For kontrollen av restmengder, som fastsatt i Fellesskapets regelverk på området, bør maksimumsgrenser for restmengder vanligvis fastsettes for målvev fra lever eller

nyrer. Imidlertid er lever og nyrer ofte fjernet fra skrotter i internasjonal handel, og det bør derfor også fastsettes grenseverdier for muskel- eller fettvev.

- 5) Dersom veterinærpreparater er beregnet på å tilføres eggleggende fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, bør det også fastsettes grenseverdier for egg, melk eller honning.
- 6) Klorsulon, danofloxacin, florfenikol og moksidedtin bør oppføres i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) Levometadon, fenpipramidhydroklorid, *apocynum cannabinum*, hydroklortiazid, *virola sebifera*, *selenicereus grandiflorus*, *thuja occidentalis*, trikainmesilat, triklormetiazid, vincamin og *harunga madagascariensis* bør oppføres i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 8) For å muliggjøre gjennomføringen av vitenskapelige undersøkelser, bør deltametrin oppføres i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 9) Det bør fastsettes en frist på 60 dager før denne forordning trer i kraft, for å gi medlemsstatene mulighet til å foreta de tilpasninger som på bakgrunn av bestemmelsene i denne forordningen kan være nødvendige i tillatelsene til markedsføring av de aktuelle veterinærpreparatene gitt i henhold til rådsdirektiv 81/851/EØF<sup>(3)</sup>, sist endret ved direktiv 93/40/EØF<sup>(4)</sup>.
- 10) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for veterinærpreparater –

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

Vedlegg I, II og III til forordning (EØF) nr. 2377/90 endres i samsvar med vedlegget til denne forordning.

*Artikkel 2*Denne forordning trer i kraft den 60. dag etter at den er kunngjort i *De Europeiske Fellesskaps Tidende*.

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 241 av 11.9.1999, s. 4, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 28/2000 av 31. mars 2000 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende nr. 27 av 15.6.2000, s. 6.

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

(2) EFT L 240 av 10.9.1999, s. 3.

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

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

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 10. september 1999.

*For Kommisjonen*

Karel VAN MIERT

*Medlem av Kommisjonen*

VEDELEGG

I vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90 gjøres følgende endringer:

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

Farmakologisk 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»	

1.2.5. Florfenikol og beslektede forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Florfenikol	Summen av florfenikol og dets metabolitter målt som florfenikolamin	Svin	300 µg/kg 500 µg/kg 2 000 µg/kg 500 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer»	

2. Parasitmidler

- 2.1. Midler mot endoparasitter
- 2.1.5. Benzensulfonamider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Klorsulon	Klorsulon	Storfe	35 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskler Lever Nyrer»	

## 2.3. Midler mot endo- og ektoparasitter

## 2.3.1. Avernemektiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Moksidektin	Moksidektin	Dyr av hestefamilien	50 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer»	

I vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90 gjøres følgende endringer:

## 2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Fenpipramidhydroklorid	Dyr av hestefamilien	Bare til intravenøs bruk
Hydroklorlortiazid	Storfe	
Levometadon	Dyr av hestefamilien	Bare til intravenøs bruk
Trikainmesilat	Fisk	Bare til bruk i vann
Triklormetiazid	Alle pattedyrarter som brukes til produksjon av næringsmidler	Skal ikke brukes til dyr som gir melk beregnet på konsum
Vincamin	Storfe	Bare til bruk på nyfødte dyr»

## 4. Stoffet som brukes i homøopatiske veterinærpreparater

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
« <i>Apocynum cannabinum</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk i homøopatiske veterinærpreparater, framstilt i samsvar med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger én del per hundre. Bare for inntak gjennom munnen.
<i>Harunga madagascariensis</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk i homøopatiske veterinærpreparater, framstilt i samsvar med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger én del per tusen.

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
« <i>Selenicereus grandiflorus</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk i homøopatiske veterinærpreparater, framstilt i samsvar med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger én del per hundre.
<i>Thuja occidentalis</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk i homøopatiske veterinærpreparater, framstilt i samsvar med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger én del per hundre.
<i>Viola sebifera</i>	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til bruk i homøopatiske veterinærpreparater, framstilt i samsvar med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger én del per hundre.»

I vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90 gjøres følgende endringer:

2. Parasittmidler
- 2.2. Midler mot ektoparasitter
- 2.2.3. Pyretrin og pyretroider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Deltametrin	Deltametrin	Storfe	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juli 2001»
		Sau Skal ikke brukes til dyr som gir melk beregnet på konsum Kylling	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Muskler Hud og fett Lever Nyrer Egg	