

**KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 2757/1999 2001/EØS/46/46****av 22. desember 1999****om endring av vedlegg I og II 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. 2728/1999<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 opplysninger av betydning for spørsmålet om hvorvidt restmengdene av det aktuelle stoffet er uskadelige for forbrukeren av næringsmidler av animalsk opprinnelse, og om restmengdenes innvirkning på industriell bearbeiding av næringsmidler.
- 3) Ved fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse bør det angis i hvilke dyrearter slike restmengder kan forekomme, 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 eggliggende fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, bør det også fastsettes grenseverdier for egg, melk eller honning.
- 6) Karazolol og penetamat bør oppføres i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) *Urginea maritima*, *phytolacca americana*, levotyrosin, bariumselenat og 3,5-dijod-L-tyrosin bør oppføres i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 8) Det bør fastsettes en tilstrekkelig lang frist før denne forordning trer i kraft, for å gi medlemsstatene mulighet til å foreta de tilpasninger som på bakgrunn av bestemmelsene i denne forordning 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>.
- 9) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for veterinærpreparater —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

*Artikkel 1*

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

*Artikkel 2*

Denne forordning trer i kraft den tredje dag etter at den er kunngjort i *De Europæiske Fællesskaps Tidende*.

Den får anvendelse fra den 60. dag etter at den er kunngjort.

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 331 av 23.12.1999, s. 45, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 76/2000 av 2. oktober 2000 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til De Europæiske Fællesskaps Tidende nr. 59 av 14.12.2000, s. 13.

<sup>(1)</sup> EFT L 224 av 18.8.1990, s. 1.

<sup>(2)</sup> EFT L 328 av 22.12.1999, s. 23.

<sup>(3)</sup> EFT L 317 av 6.11.1981, s. 1.

<sup>(4)</sup> 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, 22. desember 1999.

*For Kommisjonen*

Erkki LIIKANEN

*Medlem av Kommisjonen*

## VEDLEGG

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.1. Penicillin

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Penetamat	Benzympenicillin	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer»	

3. Midler som virker på nervesystemet
- 3.2. Midler som virker på det autonome nervesystem
- 3.2.1. Antiadrenergika

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»	

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

1. Uorganiske kjemiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Bariumsulanat	Storfe, sau»	

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«3,5-dijod-L-tyrosin Levotyrosin	Alle pattedyrarter som brukes til produksjon av næringsmidler Alle pattedyrarter som brukes til produksjon av næringsmidler»	

4. Stoffer som brukes i homøopatiske veterinærpreparater

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Phytolacca americana	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
Urginea maritima	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»