

KOMMISJONSFORORDNING (EF) NR. 868/2002

2005/EØS/16/15

av 24. mai 2002

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 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⁽¹⁾, sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 77/2002⁽²⁾, særleg artikkel 7 og 8, og

ut frå desse synsmåtane:

- 1) I samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90 må det gradvis fastsetjast grenseverdier for restmengder av alle farmakologisk verksame stoff som vert nytta i Fellesskapet i veterinærpreparat som skal tilførast dyr som er meinte for næringsmiddelproduksjon.
- 2) Grenseverdier for restmengder kan først fastsetjast etter at Utvalet for veterinærpreparat har granska alle relevante 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 grenseverdier 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 kontrollertast (restmarkør).
- 4) Når det gjeld kontrollen av restmengder i medhald av regelverket til Fellesskapet på dette området, bør grenseverdiane 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 grenseverdier for muskel- eller feittvev.

- 5) Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det òg fastsetjast grenseverdier for egg, mjølk eller honning.
- 6) Gentamicin, piperazin og abamektin bør førast opp i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) Allantoin og benzokain bør førast opp i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 8) Det bør fastsetjast ein tilstrekkeleg lang frist 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 europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF⁽³⁾.
- 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 I og II til forordning (EØF) nr. 2377/90 vert endra i samsvar med vedlegget til denne forordninga.

Artikkel 2

Denne forordninga tek til å gjelde tredje dagen etter at ho er kunngjord i *Tidend for Dei europeiske fellesskapa*.

Ho skal nyttast frå 60. dagen etter at ho er kunngjord.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 137 av 25.5.2002, s. 6, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 43/2003 av 16. mai 2003 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 39 av 31.7.2003, s. 7.

⁽¹⁾ TEF L 224 av 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ TEF L 16 av 18.1.2002, s. 9.

⁽³⁾ TEF L 311 av 28.11.2001, s. 1.

Denne forordninga er bindande i alle delar og gjeld direkte i alle medlemsstatane.

Utferda i Brussel, 24. mai 2002.

For Kommisjonen

Erkki LIIKANEN

Medlem av Kommisjonen

VEDELEGG

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.10. Aminoglykosider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Gentamicin	Summen av gentamicin C1, gentamicin C1a, gentamicin C2 og gentamicin C2a	Storfe	50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	
		Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer»	

2. Parasittmidler

- 2.2. Midler mot endoparasitter
- 2.1.6. Piperazinderivater

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Piperazin	Piperazin	Svin	400 µg/kg 800 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer Egg»	
		Kyllinger	200 µg/kg		

2.3. Midler mot endo- og ektoparasitter

2.3.1. Avermektin

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Avermektin	Avermektin B1a	Sau	20 µg/kg 50 µg/kg 25 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer	Skal ikke brukes til dyr som gir melk beregnet på konsum»

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

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Allantoin	Alle arter som brukes til produksjon av næringsmidler	Bare til lokal bruk
Benzokain	Laksefisk»	