

KOMMISJONSFORORDNING (EF) NR. 1937/2002**2005/EØS/27/25**

av 30. oktober 2002

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⁽¹⁾, sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 1752/2002⁽²⁾, særleg artikkel 6 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 tillast 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 levra eller nyrene. Levra 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) Basisk aluminiumsalicylat og omeprazol bør først opp i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) For å gjere det mogleg å fullføre vitenskaplege granskingar bør tulatromycin og fenvalerat først opp i vedlegg III 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 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 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 297 av 31.10.2002, s. 3, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 74/2003 av 20. juni 2003 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 51 av 9.10.2003, s. 12.

⁽¹⁾ TEF L 224 av 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ TEF L 264 av 2.10.2002, s. 18.

⁽³⁾ TEF L 311 av 28.11.2001, s. 1.

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

Utfjerda i Brussel, 30. oktober 2002.

For Kommissjonen

Erkki LIIKANEN

Medlem av Kommissjonen

VEDELGG

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

1. Uorganiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Basisk aluminiumsalicylat	Storfe	Bare for inntak gjennom munnen. Skal ikke brukes til dyr som produserer melk beregnet på konsum»

2. Organiske forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart	Andre bestemmelser
«Omeprazol	Dyr av hestefamilien	Bare for inntak gjennom munnen»

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
«Tulatromycin	(2R, 3S, 4R, 5R, 8R, 10R, 11R, 12S, 13S, 14R)-2-etyl-3,4,10,13-tetrahydrokxy-3,5,8,10,12,14-hexametyl-11-[[[3,4,6-trideoksy-3-(dimetylamino)-β-D-xylo-hexopyranosyl]oksy]-1-oksa-6-azasyklopent-dekan-15-on uttrykt som tulatromycinekvivalenter	Storfe Svin	100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg 100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg	Fett Lever Nyrer Hud og fett Lever Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1. juli 2004. Skal ikke brukes til dyr som produserer melk beregnet på konsum Midlertidige MRL utløper 1. juli 2004»

2. Parasitmidler

2.2. Midler mot ektoparasitter

2.2.3. Pyretrin og pyretriner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Fenvalerat	Fenvalerat (summen av RR-, SS-, RS- og SR-isomerer)	Storfe	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juli 2004»