

## KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 546/2004

2007/EØS/31/21

av 24. mars 2004

**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 FELLESSKAP 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. 324/2004<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 grenseverdier for restmengder av alle farmakologisk virksomme stoffer som i Fellesskapet benyttes i veterinærpreparater beregnet på å tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.
- 2) Grenseverdier for restmengder kan fastsettes først etter at Komiteen for veterinærpreparater har gjennomgått alle opplysninger av betydning for spørsmålet om 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 grenseverdier 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 kontroll av restmengder, som fastsatt i Fellesskapets regelverk på området, skal grenseverdier for restmengder vanligvis fastsettes for målvev i 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 skal tilføres eggleggende fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, bør det også fastsettes grenseverdier for egg, melk eller honning.
- 6) Nafcillin bør oppføres i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) Oksalsyre bør oppføres i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 8) For å muliggjøre gjennomføringen av vitenskapelige undersøkelser bør oksolinsyre oppføres i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 9) Det bør fastsettes en tilstrekkelig lang frist for 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 markedsføringstillatelsene for de aktuelle veterinærpreparatene gitt i henhold til europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF<sup>(3)</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 tredje dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

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

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 87 av 25.3.2004, s. 13, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 145/2004 av 29. oktober 2004 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til *Den europeiske unions tidende* nr. 20 av 21.4.2005, s. 10.

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

<sup>(2)</sup> EUT L 58 av 26.2.2004, s. 16.

<sup>(3)</sup> EFT L 311 av 28.11.2001, s. 1.

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

Utferdiget i Brussel, 24. mars 2004.

*For Kommissjonen*  
Erkki LIIKANEN  
*Medlem av Kommissjonen*

---

## VEDLEGG

## A. Følgende stoff(er) oppføres i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90:

- I. Antiinfektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.1. Penicillin

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev
«Nafcillin	Nafcillin	Alle drøvtyggere <sup>(1)</sup>	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk

<sup>(1)</sup> Bare til innføring i juret.»

## B. Følgende stoff(er) oppføres i vedlegg II til forordning (EØF) nr. 2377/90:

7. Antiinfektiva

Farmakologisk virksomme stoffer	Dyreart
«Oksalsyre	Honningbier»

## C. Følgende stoff(er) oppføres i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90:

- I. Antiinfektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.6. Kinoloner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev
«Oksolinsyre <sup>(1)</sup>	Oksolinsyre	Storfe <sup>(2)</sup>	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer

<sup>(1)</sup> Midlertidige MRL utløper 1. januar 2006.

<sup>(2)</sup> Skal ikke brukes til dyr som gir melk beregnet på konsum.»