

## KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1646/2004

2008/EØS/62/07

av 20. september 2004

**om endring av vedlegg I 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<sup>(1)</sup>, særleg artikkel 6, 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 kontrollerast (restmarkør).
- 4) I lys av det avgrensa tilbodet av veterinærpreparat til visse artar som vert nytta til produksjon av næringsmiddel<sup>(2)</sup>, kan grenseverdiane for restmengder fastsetjast gjennom ekstrapolering frå grenseverdier for restmengder som på eit strengt vitenskapleg grunnlag er fastsette for andre artar.

(\*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EUT L 296 av 21.9.2004, s. 5, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 4/2006 av 27. januar 2006 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende nr. 17 av 30.3.2006, s. 5.

<sup>(1)</sup> OJ L 224, 18.8.1990, p. 1. Regulation as last amended by Commission Regulation (EC) No 1101/2004 (OJ L 211, 12.6.2004, p. 3).

<sup>(2)</sup> Melding frå Kommisjonen til Europaparlamentet om tilbodet av veterinærpreparat (KOM(2000) 806, endeleg utgåve.

- 5) 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.
- 6) Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det òg fastsetjast grenseverdier for egg, mjølk eller honning.
- 7) Albendazol, febantel, fenbendazol, oxfendazol, tiabendazol, oksyklozanid, amitraz, cypermetrin, deltametrin og dexametason bør førast opp i vedlegg I 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<sup>(3)</sup>.
- 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 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 kunngjort i *Tidend for Den europeiske unionen*.

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

<sup>(3)</sup> TEF L 311 av 28.11.2001, s. 1. Direktivet sist endra ved direktiv 2004/28/EF (TEU L 136 av 30.4.2004, s. 58).

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

Utferda i Brussel, 20. september 2004.

*For Kommissjonen*  
Olli REHN  
*Medlem av Kommissjonen*

---

## VEDELEGG

I vedlegg I vert følgende nye stoff sette inn:

2. Parasittmidler
- 2.1. Midler som virker på endoparasitter
- 2.1.3. Benzimidazol- og pro-benzimidazol-er

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev
<b>«Albendazol</b>	Summen av albendazolsvoveloksid, albendazolsulfon og albendazol 2-aminosulfon, uttrykt som albendazol	Alle drøvtyggere	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk
<b>Febantel</b>	Summen av ekstraherbare restmengder som kan oksideres til oxfendazolsulfon	Alle drøvtyggere	50 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk
<b>Fenbendazol</b>	Summen av ekstraherbare restmengder som kan oksideres til oxfendazolsulfon	Alle drøvtyggere	50 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk
<b>Oxfendazol</b>	Summen av ekstraherbare restmengder som kan oksideres til oxfendazolsulfon	Alle drøvtyggere	50 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk
<b>Tiabendazol</b>	Summen av tiabendazol og 5-hydroksytiabendazol	Geit	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk

## 2.1.1. Salisylanilider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev
<b>«Oksyklozamid</b>	Oksyklozamid	Alle drøvtyggere	20 µg/kg 20 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 10 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk»

## 2.2. Midler mot ektoparasitter

## 2.2.2. Formamidiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev
<b>«Amitraz</b>	Summen av amitraz og alle metabolitter som inneholder 2,4-DMA-enheten, uttrykt som amitraz	Geit	200 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 10 µg/kg	Fett Lever Nyrer Melk»

## 2.2.3. Pyretroider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev
<b>«Cypermetrin</b>	Cypermetrin (summen av isomerer)	Alle drøvtyggere	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk(*)
<b>Deltametrin</b>	Deltametrin	Alle drøvtyggere	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk

(\*) Øvrige bestemmelser i kommisjonsdirektiv 98/82/EF skal overholdes (EFT L 290 av 29.10.1998, s. 25).»

## 5. Kortikoider

## 5.1. Glukokortikoider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvej
<b>«Dexametason</b>	Dexametason	Gett	0,75 µg/kg 2 µg/kg 0,75 µg/kg 0,3 µg/kg	Muskler Lever Nyrer Melk»