

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1140/96**av 25. juni 1996****om endring av vedlegg III til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 om en framgangsmåte i Fællesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse(*)****(Tekst som er relevant for EØS)****KOMMISJONEN FOR DE EUROPEISKE FELLESKAP HAR -**

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fællesskap,

under henvisning til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en framgangsmåte i Fællesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for restmengder av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse⁽¹⁾, sist endret ved kommisjonsforordning (EF) nr. 282/96⁽²⁾, særlig artikkel 6, 7 og 8, og

ut fra følgende betraktninger:

I samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90 må det gradvis fastsettes maksimumsgrenser for restmengder av alle farmakologisk virksomme stoffer som i Fællesskapet benyttes i veterinærpreparater beregnet på å tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.

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 stoff er uskadelige for forbrukeren av næringsmidler av animalsk opprinnelse, og om restmengdenes innvirkning på industriell bearbeiding av næringsmidler.

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).

For kontrollen av restmengder, som fastsatt i Fællesskapets 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.

Dersom veterinærpreparater er beregnet på å tilføres eggleggende fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, bør det også fastsettes grenseverdier for egg, melk eller honning.

For å muliggjøre gjennomføringen av vitenskapelige undersøkelser bør azametifos, streptomycin, dihydrostreptomycin, gentamicin og neomycin innsettes i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90.

Det bør fastsettes en frist på 60 dager 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⁽³⁾, sist endret ved direktiv 93/40/EØF⁽⁴⁾.

Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Komiteen for tilpasning til den tekniske utvikling av direktiver om fjerning av tekniske handelshindringer på området veterinærpreparater -

VEDTATT DENNE FORORDNING:

(*) Denne EF-rettsakten, kunngjort i EFT nr. L 151 av 26.6.1996, s. 6, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 78/97 av 12. november 1997 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se denne utgaven av EØS-tillegget til De Europeiske Fællesskaps Tidende.

(¹) EFT nr. L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(²) EFT nr. L 37 av 15.2.1996, s. 9.

(³) EFT nr. L 317 av 6.11.1981, s. 1.

(⁴) EFT nr. L 214 av 24.8.1993, s. 31.

Artikkel 1

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

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 60. dag etter at den er kunngjort i *De Europeiske Fællesskaps Tidende*.

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

Utfærdiget i Brussel, 25. juni 1996.

For Kommisjonen

Martin BANGEMANN

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

A. I vedlegg III gjøres følgende endringer:

1. Antiinfektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.5. Aminoglykosider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«1.2.5.2. Streptomycin	Streptomycin	Storfe, sau, svin, fjørfe Storfe, svin	1 000 µg/kg 500 µg/kg 200 µg/kg	Nyrer Muskler, lever, fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juni 2000
1.2.5.3. Dihydrostreptomycin	Dihydrostreptomycin	Storfe, sau, svin, fjørfe Storfe, sau	1 000 µg/kg 500 µg/kg 200 µg/kg	Nyrer Muskler, lever, fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juni 2000
1.2.5.4. Gentamicin	Gentamicin	Storfe, svin Storfe	1 000 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Nyrer Lever Muskler, fett Melk	Midlertidige MRL utløper 1. juni 2000
1.2.5.5. Neomycin (herunder framycetin)	Neomycin	Storfe, sau, geit, svin, kylling av tamhøns, kalkun, and Storfe, sau, geit Kylling av tamhøns	5 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Nyrer Muskler, lever, fett Melk Egg	Midlertidige MRL utløper 1. juni 2000»

2. Parasittmidler
- 2.2. Midler som virker på ektoparasitter
- 2.2.1. Organofosfater

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«2.2.2.1. Azametifos	Azametifos	Laksefisk	100 µg/kg	Muskler og hud i natur- lige størrelsesforhold	Midlertidige MRL utløper 1. juni 1997»