

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1274/2001**2002/EØS/53/05****av 27. juni 2001**

**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⁽¹⁾, sist endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 807/2001⁽²⁾, særleg artikkel 6, 7 og 8, og

ut frå desse synsmåtane:

- 1) I samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90 må det gradvis fastsetjast maksimumsgrenser for restmengder av alle farmakologisk verksame stoff som vert nytta i Fellesskapet i veterinærpreparat som skal tilførast dyr som er meinte for næringsmiddelproduksjon.
- 2) Maksimumsgrenser 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 maksimumsgrenser 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) Når det gjeld kontrollen av restmengder i medhald av regelverket til Felleskapet på dette området, bør

maksimumsgrensene 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 også fastsetjast grenseverdiar for muskel- eller feittvev.

- 5) Dersom veterinærpreparat skal tilførast eggleggjande fjørfe, dyr i laktasjon eller honningbier, må det også fastsetjast grenseverdiar for egg, mjølk eller honning.
- 6) Meloksikam og tilmicosin bør førast opp i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) 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 rådsdirektiv 81/851/EØF⁽³⁾, sist endra ved kommisjonsdirektiv 2000/37/EF⁽⁴⁾.
- 8) Dei tiltaka som er fastsette i denne forordninga, er i samsvar med fråseguna 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 kunngjord i *Tidend for Dei europeiske fellesskapa*.

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

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

Utferda i Brussel, 27. juni 2001.

For Kommisjonen

Erkki LIIKANEN

Medlem av Kommisjonen

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 175 av 28.6.2001, s. 14, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 12/2002 av 1. mars 2002 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og certifisering), se EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende nr. 21 av 25.4.2002, s. 2.

(¹) TEF L 224 av 18.8.1990, s. 1.

(²) TEF L 118 av 27.4.2001, s. 6.

(³) TEF L 317 av 6.11.1981, s. 1.

(⁴) TEF L 139 av 10.6.2000, s. 25.

VEDLEGG

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

1. Anti-infektiva

1.2. Antibiotika

1.2.4. Makrolider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Tilmicosin	Tilmicosin	Kalkun	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer»	

4. Anti-inflammatoriske midler

4.1. Ikke-steroide anti-inflammatoriske midler

4.1.4. Oksikamderivater

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Meloksikam	Meloksikam	Svin	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Muskler Lever Nyrer»	