

KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 1322/2001**2002/EØS/53/06****av 29. juni 2001****om endring av vedlegg I 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. 807/2001⁽²⁾, særlig 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).

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

Utferda i Brussel, 29. juni 2001.

(*) Denne fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 177 av 30.6.2001, s. 52, 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 sertifisering), 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.

- 4) Når det gjeld kontrollen av restmengder i medhald av regelverket til Fellesskapet 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) Florfenikol bør førast opp i vedlegg I til forordning (EØF) nr. 2377/90.
- 7) For å gjere det mogleg å fullføre vitskaplege granskinger bør det tidsrommet som det i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90 tidlegare er fastsett at dei mellombels maksimumsgrensene for restmengder er gyldige for, lengjast for cefalonium, morantel og metamizol.
- 8) 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 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 fellesskapet*.

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

For Kommisjonen

Erkki LIIKANEN

Medlem av Kommisjonen

VEDLEGG

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

1. Anti-infektiva
2. Antibiotika

1.2.5. Florfenikol og beslektede forbindelser

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målev	Andre bestemmelser
«Florfenikol	Summen av florfenikol og dets metabolitter målt som florfenikolamin	Fisk	1 000 µg/kg	Muskler og hud i naturlig forhold»	

B. I vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90 vert det gjort følgjande endringer:

1. Anti-infektiva
2. Antibiotika

1.2.4. Cefalosporiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målev	Andre bestemmelser
«Cefalonium	Cefalonium	Storfør	10 µg/kg	Melk	Middlertidige MRL utløper 1.1.2003»

2. Parasittmidler

- 2.1. Midler mot endoparasitter

2.1.3. Tetrahydropyrimider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målev	Andre bestemmelser
«Morantel	Summen av restmengder som kan hydrolyses til N-metyl-1,3-propandiamin og uttrykkes som morantel-ekvivalenter	Storfør, sau	100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer Melk	Middlertidige MRL utløper 1.7.2003»
		Svin	100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer	

NORSK utgave

- 5. Anti-inflammatoriske midler
 - 5.1. Ikke-steroide anti-inflammatoriske midler
 - 5.1.3 Pyrazolondervater

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målev	Andre bestemmelser
«Metamizol	4-metylaminantipyrin	Storfø, svin, dyr av hestefamilien	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer	Midlertidige MRL utløper 1.7.2003. Skal ikke brukes til dyr som gir melk beregnet på konsum»