

## KOMMISJONSFORORDNING (EF) nr. 77/2002

2003/EØS/57/30

av 17. januar 2002

**om endring av vedlegg I og III til rádsforordning (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 rádsforordning (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 endra ved kommisjonsforordning (EF) nr. 2162/2001<sup>(2)</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 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 dyrearter 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) Acetylisovalerylytosin og metylprednisolon bør først 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 cypermetrin.
- 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 loyva til å marknadsføre dei aktuelle veterinærpreparata som er gjevne i medhald av rádsdirektiv 81/851/EØF<sup>(3)</sup>, sist endra ved kommisjondirektiv 2000/37/EF<sup>(4)</sup>.
- 9) Dei tiltaka som er fastsette i denne forordninga, er i samsvar med fråsegna frå Det faste utvalet for veterinærpreparat —

## VEDTEKE DENNE FORORDNINGA:

*Artikkkel 1*

Vedlegg I og III til forordning (EØF) nr. 2377/90 vert endra i samsvar med vedlegget til denne forordninga.

*Artikkkel 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 fellesskapsrettsakten, kunngjort i EFT L 16 av 18.1.2002, s. 9, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 125/2002 av 27. september 2002 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til De Europeiske Fellesskaps Tidende nr. 61 av 12.12.2002, s. 18.

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

(<sup>2</sup>) TEF L 291 av 8.11.2001, s. 9.

(<sup>3</sup>) TEF L 317 av 6.11.1981, s. 1.

(<sup>4</sup>) TEF L 139 av 10.6.2000, s. 25.

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

Utferda i Brussel, 17. januar 2002.

*For Kommisjonen*

Erkki LIIKANEN

*Medlem av Kommisjonen*

---

# NORSK utgave

## VEDLEGG

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

1. Anti-infektiva
- 1.2. Antibiotika
- 1.2.4. Makrolider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Acetylisovalertylosin	Summen av acetylisovalertylosin og 3-O-acetyltylosin	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer»	

5. Kortikoider  
5.1. Glukokortikoider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Metylprednisolon	Metylprednisolon	Storfør	10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Muskler Fett Lever Nyrer	Skal ikke brukes til dyr som gir melk beregnet på konsum»

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

2. Parasittmidler
- 2.2. Midler mot ektoparasitter
- 2.2.3. Pyretoider

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser
«Cypermetrin	Cypermetrin (summen av isomerer)	Laksfisk	50 µg/kg	Muskler og hud i naturlig forhold	Midlertidige MRL utøper 1.7.2003»