

KOMMISSIONENS FORORDNING (EF) Nr. 954/1999

af 5. maj 1999

om ændring af bilag III til Rådets forordning (EØF) nr. 2377/90 om en fælles fremgangsmåde for fastsættelse af maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af veterinærlægemidler i animalske levnedsmidler

(EØS-relevant tekst)

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE
FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til traktaten om oprettelse af Det Europæiske Fællesskab,

under henvisning til Rådets forordning (EØF) nr. 2377/90 af 26. juni 1990 om en fælles fremgangsmåde for fastsættelse af maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af veterinærmedicinske præparater i animalske levnedsmidler⁽¹⁾, senest ændret ved Kommissionens forordning (EF) nr. 953/98⁽²⁾, særlig artikel 7 og 8, og

ud fra følgende betragtninger:

(1) I overensstemmelse med forordning (EØF) nr. 2377/90 skal der gradvis fastsættes maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af alle farmakologisk virksomme stoffer, som inden for Fællesskabet anvendes i veterinærlægemidler til behandling af dyr bestemt til levnedsmiddelproduktion;

(2) maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer bør kun fastsættes, efter at udvalget for veterinærlægemidler har gennemgået alle relevante oplysninger vedrørende sikkerheden af rester af det pågældende stof for forbrugere af animalske levnedsmidler samt sådanne resters indflydelse på industriel forarbejdning af levnedsmidler;

(3) ved fastsættelse af maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af veterinærlægemidler i animalske levnedsmidler er det nødvendigt at specificere de dyrearter, hvori sådanne rester vil kunne være til stede, de koncentrationer, der må være til stede i hvert af de relevante væv fra det behandlede dyr (målvæv), og arten af den rest, som er relevant for overvågningen af rester (restmarkør);

(4) for at lette den rutinemæssige overvågning af lægemiddelrester, som fastsat i den relevante fællesskabslovgivning, bør der i almindelighed fastsættes maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer i

lever eller nyrer; imidlertid er lever og nyrer hyppigt fjernet fra dyrekroppe i international handel, og der bør derfor også altid fastsættes maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer i muskelvæv eller fedtvæv;

(5) for veterinærlægemidler til behandling af æglæggende fugle, malkedyr eller honningbier skal der også fastsættes maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer i æg, mælk eller honning;

(6) for at gøre det muligt at udføre videnskabelige undersøgelser bør cypermethrin, alphacypermethrin og cefquinom medtages i bilag III til forordning (EØF) nr. 2377/90;

(7) der bør fastsættes en tidsfrist på 60 dage inden ikrafttrædelsen af denne forordning for at give medlemsstaterne mulighed for at foretage de tilpasninger, som måtte være nødvendige i de tilladelser til at markedsføre de pågældende veterinærlægemidler, der er givet i medfør af Rådets direktiv 81/851/EØF⁽³⁾, senest ændret ved direktiv 93/40/EØF⁽⁴⁾, for at tage hensyn til bestemmelserne i denne forordning;

(8) foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Det Stående Udvalg for Veterinærmedicinske Præparater —

UDSTEDT FØLGENDE FORORDNING:

Artikel 1

Bilag III til forordning (EØF) nr. 2377/90 ændres som angivet i bilaget til nærværende forordning.

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft 60 dage efter offentliggørelsen i *De Europæiske Fællesskabers Tidende*.

⁽¹⁾ EFT L 224 af 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ Se side 23 i denne Tidende.

⁽³⁾ EFT L 317 af 6.11.1981, s. 1.

⁽⁴⁾ EFT L 214 af 24.8.1993, s. 31.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 5. maj 1999.

På Kommissionens vegne

Martin BANGEMANN

Medlem af Kommissionen

—

BILAG

Bilag III til forordning (EØF) nr. 2377/90 ændres således:

1. Antimikrobielle lægemidler
 - 1.2. Antibiotica
 - 1.2.4. Cephalosporiner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvæv	Andre bestemmelser
»Cefquinom	Cefquinom	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Skind + fedt Lever Nyre	Midlertidige MRL-grænseværdier udløber 1.1.2000*

2. Antiparasitære lægemidler
 - 2.2. Midler mod ectoparasitter
 - 2.2.3. Pyretrin og pyretroner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvæv	Andre bestemmelser
»Alphacypermethrin	Cypermethrin (summen of isomere)	Kvæg, får Kyllinger	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fedt Lever Nyre Mælk Øvrige bestemmelser i Rådets direktiv 93/57//EF (EFT L 211 af 23.8.1992, s. 1) Muskel Skind + fedt Lever Nyre Æg	Midlertidige MRL-grænseværdier udløber 1.1.2000

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvæv	Andre bestemmelser
Cypermethrin	Cypermethrin (summen af isomere)	Kvæg, får, geder	20 µg/kg	Muskel	Midlertidige MRL-grænseværdier udløber 1.1.2000*
			200 µg/kg	Fedt	
			20 µg/kg	Lever	
			20 µg/kg	Nyre	
			20 µg/kg	Mælk	
				Øvrige bestemmelser i Rådets direktiv 93/57/EF (EFT L 211 af 23.8.1992, s.1) skal overholdes	
		Svin	20 µg/kg	Muskel	
			200 µg/kg	Skind + fedt	
			20 µg/kg	Lever	
		Kyllinger	20 µg/kg	Nyre	
			50 µg/kg	Muskel	
			50 µg/kg	Skind + fedt	
			50 µg/kg	Lever	
			50 µg/kg	Nyre	
		Laksearter	50 µg/kg	Æg	
			50 µg/kg	Muskel og skind I naturligt forhold	