

KOMMISSIONENS FORORDNING (EF) Nr. 1729/2006

af 23. november 2006

om ændring af bilag I og III til Rådets forordning (EØF) nr. 2377/90 om en fælles fremgangsmåde for fastsættelse af maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af veterinærlægemidler i animalske levnedsmidler for så vidt angår firocoxib og tricloabendazol

(EØS-relevant tekst)

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE FÆLLESSKABER HAR —

opføre tricloabendazol i dette bilag for alle drøvtyggere for så vidt angår muskel, fedt, lever og nyre, dog ikke for dyr, hvis mælk anvendes til konsum, og at ændre maksimalgrænseværdierne.

under henvisning til traktaten om oprettelse af Det Europæiske Fællesskab,

(4) Forordning (EØF) nr. 2377/90 bør derfor ændres i overensstemmelse hermed.

under henvisning til Rådets forordning (EØF) nr. 2377/90 af 26. juni 1990 om en fælles fremgangsmåde for fastsættelse af maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af veterinærlægemidler i animalske levnedsmidler⁽¹⁾, særlig artikel 2 og artikel 4, stk. 3,

(5) Fristen for, hvornår denne forordning finder anvendelse, bør være tilstrækkelig lang til, at medlemsstaterne får mulighed for i de markedsføringstilladelser for de pågældende veterinærlægemidler, der er udstedt i medfør af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/82/EF af 6. november 2001 om oprettelse af en fællesskabskodeks for veterinærlægemidler⁽²⁾, at foretage de tilpasninger, som på baggrund af denne forordning måtte være nødvendige.

under henvisning til udtalelser fra Det Europæiske Lægemiddelagentur udarbejdet af Udvalget for Veterinærlægemidler, og

(6) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Det Stående Udvalg for Veterinærlægemidler —

ud fra følgende betragtninger:

(1) Alle farmakologisk virksomme stoffer, som inden for Fællesskabet anvendes i veterinærlægemidler til behandling af dyr bestemt til konsum, skal vurderes i overensstemmelse med forordning (EØF) nr. 2377/90.

UDSTEDT FØLGENDE FORORDNING:

(2) Efter gennemgang af en ansøgning om fastsættelse af maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer af firocoxib i dyr af hestefamilien og for at give mulighed for at afslutte en mindre videnskabelig validering af undersøgelserne er det fundet hensigtsmæssigt at opføre firocoxib i bilag III til forordning (EØF) nr. 2377/90 for dyr af hestefamilien.

Artikel 1

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

(3) Stoffet tricloabendazol er opført i bilag I til forordning (EØF) nr. 2377/90 for kvæg og får, for så vidt angår muskel, nyre og lever, og det er bestemt, at stoffet ikke må anvendes til dyr, hvis mælk anvendes til konsum. Efter gennemgang af en ansøgning om ændring af disse maksimalgrænseværdier er det fundet hensigtsmæssigt at

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft på tredjedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 21. januar 2007.

⁽¹⁾ EFT L 224 af 18.8.1990, s. 1. Senest ændret ved Kommissionens forordning (EF) nr. 1451/2006 (EUT L 271 af 30.9.2006, s. 37).

⁽²⁾ EFT L 311 af 28.11.2001, s. 1. Senest ændret ved direktiv 2004/28/EF (EUT L 136 af 30.4.2004, s. 58).

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

Udfærdiget i Bruxelles, den 23. november 2006.

På Kommissionens vegne

Günter VERHEUGEN

Næstformand

BILAG

A. Følgende stof indskrives i bilag I til forordning (EØF) nr. 2377/90:

2. Antiparasitære lægemidler

2.1. Midler mod endoparasitter

2.1.3. Benzimidazoler og pro-benzimidazoler

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvæv
» Triclabendazol	Summen af ekstraherbare rester, som kan oxideres til keto-triclabendazol	Alle drøvtyggere ⁽¹⁾	225 µg/kg 100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg	Muskel Fedt Lever Nyre

⁽¹⁾ Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk anvendes til konsum.^a

B. Følgende stof indskrives i bilag III til forordning (EØF) nr. 2377/90:

5. Anti-inflammatoriske lægemidler

5.1. Ikke-steroid anti-inflammatoriske lægemidler

5.1.4. Sulfonerede phenylactoner

Farmakologisk virksomme stoffer	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvæv
» Firocoxib ⁽¹⁾	Firocoxib	Dyr af hestefamilien	10 µg/kg 15 µg/kg 60 µg/kg 10 µg/kg	Muskel Fedt Lever Nyre

⁽¹⁾ Midlertidige MRL udløber den 1. juli 2007.^a