

31996R1742

1996.9.7.

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

L 226/5

**A BIZOTTSÁG 1742/96/EK RENDELETE****(1996. szeptember 6.)****az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló 2377/90/EGK tanácsi rendelet I., II. és III. mellékletének módosításáról**

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a legutóbb a 1433/96 bizottsági rendelettel <sup>(1)</sup> módosított, az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló, 1990. június 26-i 2377/90/EGK tanácsi rendeletre <sup>(2)</sup> és különösen annak 6., 7. és 8. cikkére,

mivel a 2377/90/EGK rendelettel összhangban minden olyan farmakológiai hatóanyag tekintetében, amelyet a Közösségen belül élelmiszer-termelő állatokon történő alkalmazásra szánt állatgyógyászati készítményekben használnak, fokozatosan maradékanyag-határértékeket kell meghatározni;

mivel a maradékanyag-határértékeket azután szükséges meghatározni, miután az állatgyógyászati készítmények bizottságán belül minden olyan lényeges információt megvizsgáltak, amely az érintett készítmény maradékanyagainak az állati eredetű élelmiszerek fogyasztójára vonatkozó ártalmatlanságára, valamint a maradékanyagoknak az élelmiszerek ipari feldolgozására gyakorolt hatására vonatkozik;

mivel az állatgyógyászati készítmények állati eredetű élelmiszerekben lévő maradékanyagaira vonatkozó maradékanyag-határértékek megállapítása során pontosan meg kell határozni azokat az állatfajokat, amelyekben a maradékanyagok jelen lehetnek, azokat a szinteket, amelyek a kezelt állatból nyert valamennyi megfelelő testszövetben jelen lehetnek (célszövet), valamint a maradékanyag természetét, amely a maradékanyagok nyomon követése szempontjából fontos (jelző maradékanyag);

mivel a megfelelő közösségi joganyagban előírtak szerint a maradékanyagok ellenőrzése céljából a maradékanyag-határértékeket rendszerint a máj vagy a vese célszöveti tekintetében szükséges megállapítani; mivel azonban a nemzetközi kereskedelemben részt vevő hasított testekből a májat és a vesét rendszerint eltávolítják, és ezért az izom-, illetve zsírszövetek tekintetében is minden esetben maradékanyag-határértékeket kell megállapítani;

mivel a tojószárnnyasokon, a tejelő állatokon vagy a mézelő méheken történő felhasználásra szánt állatgyógyászati készítmények esetében a tojás, a tej, illetve a méz tekintetében is maradékanyag-határértékeket kell meghatározni;

mivel az amitrázt (sertésfélékre) be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletébe;

mivel a cetrimidet, a lobelint, a pancreatint, a klórkrezolt, a thymolt és a ketoprofent (sertésfélékre) be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet II. mellékletébe;

mivel a tudományos vizsgálatok befejezésének lehetővé tétele érdekében az amitrázt (szarvasmarha- és juhfélékre) be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletébe;

mivel 60 napos időtartamot szükséges engedélyezni e rendelet hatálybalépése előtt annak érdekében, hogy a tagállamok számára lehetővé tegyék az esetleg szükséges módosítások elvégzését az érintett állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatalára a legutóbb a 93/40/EGK bizottsági irányelvvel <sup>(3)</sup> módosított 81/851/EGK tanácsi irányelvnek <sup>(4)</sup> megfelelően kiadott engedélyekben azért, hogy figyelembe vegyék e rendelet rendelkezéseit;

mivel az e rendeletben meghatározott intézkedések összhangban állnak az Állatgyógyászati Készítmények Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

**1. cikk**

A 2377/90/EGK rendelet I., II. és III. mellékletei a csatolt mellékletben meghatározottak szerint módosulnak.

**2. cikk**

Ez a rendelet az Európai Közösségek Hivatalos Lapjában való kihirdetését követő hatvanadik napon lép hatályba.

<sup>(1)</sup> HL L 184., 1996.7.24., 21. o.<sup>(2)</sup> HL L 224., 1990.8.18., 1. o.<sup>(3)</sup> HL L 214., 1993.8.24., 31. o.<sup>(4)</sup> HL L 317., 1981.11.6., 1. o.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 1996. szeptember 6-án.

*a Bizottság részéről*  
Martin BANGEMANN  
*a Bizottság tagja*

---

## MELLÉKLET

A 2377/90/EGK rendelet a következőképpen módosul:

A. Az I. melléklet a következők szerint módosul:

2. Paraziták elleni hatóanyagok

2.2. Ektoparaziták elleni hatóanyagok

2.2.2. Formamidinek

Farmakológiai hatóanyag, illetve hatóanyagok	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„2.2.2.1. Amitráz	Az amitráz és a 2,4-DMA felerészt tartalmazó összes metabolit összege, amitráz-ként kifejezve	Sertésfélék	400 µg/kg	Zsír + bőr	
			200 µg/kg	Máj, vese”	

B. A II. melléklet a következők szerint módosul:

2. Szerves vegyületek

Farmakológiai hatóanyag, illetve hatóanyagok	Állatfajok	Egyéb rendelkezések
„2.30. Ketoprofen	Sertésfélék	
2.57. Cetrimid	Minden élelmiszer-termelő állatfaj	
2.58. Lobelin	Minden élelmiszer-termelő állatfaj	
2.59. Pancreatin	Minden élelmiszer-termelő emlős állatfaj	Kizárólag külsőleg
2.60. Klórkrezol	Minden élelmiszer-termelő állatfaj	
2.61. Thymol	Minden élelmiszer-termelő állatfaj”	

C. A III. melléklet a következők szerint módosul:

2. Paraziták elleni hatóanyagok

2.2. Ektoparaziták elleni hatóanyagok

2.2.1. Formamidinek

Farmakológiai hatóanyag, illetve hatóanyagok	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„2.2.1.1. Amitráz	Az amitráz és a 2,4-DMA felerészt tartalmazó összes metabolit összege, amitráz-ként kifejezve	Szarvasmarhafélék	200 µg/kg	Máj, vese, zsír	Az ideiglenes határértékek 1998. július 1-jén hatályukat veszítik”
			10 µg/kg	Tej	
		Juhfélék	400 µg/kg	Zsír	
			200 µg/kg	Máj, vese	