

31996R1798

1996.9.18.

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

L 236/23

A BIZOTTSÁG 1798/96/EK RENDELETE

(1996. szeptember 17.)

az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló 2377/90/EGK tanácsi rendelet III. mellékletének módosításáról

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a legutóbb a 1742/96/EK bizottsági rendelettel ⁽¹⁾ 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 ⁽²⁾ és különösen annak 7. és 8. cikkére,

mivel a 2377/90/EGK rendelettel összhangban minden olyan farmakológiai hatóanyag tekintetében, amelyet a Közösségen belül élelmiszertermelő 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 nyomonkövetése 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 a biztonságra és a maradékanyagokra vonatkozó tisztázatlan kérdések rendezésére biztosított tudományos adatok nem bizonyultak elégségesnek az albendazol, a thiamphenicol, az oxibendazol, a flubendazol és az azaperon értékelésének lezárásához, hogy ezáltal azok beilleszthetők legyenek a 2377/90/EGK tanácsi rendelet I. mellékletébe;

mivel az albendazolra, a thiamphenicolra, az oxibendazolra, a flubendazolra és az azaperonra vonatkozóan most további információ áll rendelkezésre; mivel a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletében a fenti anyagokra vonatkozóan korábban meghatározott ideiglenes maradékanyag-határértékek hatályát meghosszabbítják, hogy a folyamatban lévő tudományos értékelés befejezhető legyen;

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 irányelvvel ⁽³⁾ módosított, 81/851/EGK tanácsi irányelvnek ⁽⁴⁾ 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 III. melléklete a csatolt mellékletben meghatározottak szerint módosul.

2. cikk

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

⁽¹⁾ HL L 226., 1996.9.7., 5. o.⁽²⁾ HL L 224., 1990.8.18., 1. o.⁽³⁾ HL L 214., 1993.8.24., 31. o.⁽⁴⁾ HL L 317., 1981.11.6., 1. o.

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

Kelt Brüsszelben, 1996. szeptember 17-én.

a Bizottság részéről

Martin BANGEMANN

a Bizottság tagja

MELLÉKLET

A 2377/90/EGK rendelet III. melléklete a következők szerint módosul:

1. Fertőzések elleni hatóanyagok

1.2. Antibiotikumok

1.2.3. Thiamphenicol és rokon vegyületek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„1.2.3.1. Thiamphenicol	Thiamphenicol	Szarvasmarhafélék, baromfi	40 µg/kg	Izom, máj, vese, zsír	Az ideiglenes határértékek 1988. január 1-jén hatályukat veszítik”

2. Paraziták elleni hatóanyagok

2.1. Endoparaziták elleni hatóanyagok

2.1.1. Benzimidazolok és pro-benzimidazolok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„2.1.1.4. Albendazol	Az albendazol, valamint az albendazol metabolitjainak 2-amino-benzimidazol-szulfonként mért összege	Szarvasmarhafélék, juhféle	100 µg/kg	Izom, zsír, tej	Az ideiglenes határértékek 1998. január 1-jén hatályukat veszítik
			500 µg/kg	Vese	
			1 000 µg/kg	Máj	
2.1.1.7. Flubendazol	Flubendazol	Baromfi és vadmadarak	500 µg/kg	Máj	Az ideiglenes határértékek 1998. január 1-jén hatályukat veszítik
			200 µg/kg	Izom	
			400 µg/kg	Tojás	
		Sertésfélék	10 µg/kg	Izom, máj, vese, zsír	

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
2.1.1.8. Oxibendazol	Oxibendazol	Szarvasmarha-, juh-, sertés-, lófélék	100 µg/kg	Izom, máj, vese, zsír	Az ideiglenes határértékek 1998. január 1-jén hatályukat veszítik”
		Szarvasmarhafélék, juhfélel	50 µg/kg	Tej	

3. Az idegrendszerre ható anyagok

3.1. A központi idegrendszerre ható anyagok

3.1.1. Butirofenon nyugtatók

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„3.1.1.1. Azaperon	Azaperol	Minden élelmiszer-termelő állatfaj	100 µg/kg	Vese	Az ideiglenes határértékek 1998. január 1-jén hatályukat veszítik”
			50 µg/kg	Máj, izom, zsír	