

31999R0804

L 102/58

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

1999.4.17.

## A BIZOTTSÁG 804/1999/EK RENDELETE

(1999. április 16.)

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

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a legutóbb a 508/1999/EK 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 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 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 kereskedelem részét 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 lincomycint és a ceftiofurt be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletébe;

mivel a *melissae aetheroleumot*, a *centellae asiaticae extractumot*, a strychnint, az 1-metil-2-pyrrolidont, az etamsylátot, az enilco-nazolt és a cefacetrilt be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet II. mellékletébe;

mivel a tudományos vizsgálatok befejezésének lehetővé tétele érdekében az oxolinsavat, cefacetrilt és a thiamphenicolot be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletébe;

mivel a tudományos vizsgálatok befejezésének lehetővé tétele érdekében a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletében korábban meghatározott ideiglenes maradékanyag-határértékek érvényes-ségi idejét a nafcillinra és a cefapirinre meg kell hosszabbítani;

mivel 60 napos időtartamot szükséges engedélyezni e rendelet hatálybalépése előtt annak érdekében, hogy a tagállamok számára lehetővé tegyék az esetleg szükséges kiigazítások elvégzését az érintett állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatalára, a legutóbb a 93/40/EGK 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 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 60., 1999.3.9., 16. 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, 1999. április 16-án.

*a Bizottság részéről*

Martin BANGEMANN

*a Bizottság tagja*

---

## MELLÉKLET

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

1. Fertőzések elleni hatóanyagok
- 1.2. Antibiotikumok
- 1.2.2. Cefalosporinok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Ceftiofur	A béta-laktám szerkezetet megőrző maradékanyagok összege, desfuoyl-ceftiofurként kifejezve	Szarvasmarhafélék  Sertésfélék	1 000 µg/kg 2 000 µg/kg 2 000 µg/kg 6 000 µg/kg 100 µg/kg  1 000 µg/kg 2 000 µg/kg 2 000 µg/kg 6 000 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej, intramammá- lisan nem hasz- nálható  Izom Zsír Máj Vese”	

- 1.2.9. Lincosamidok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Lincomycin	Lincomycin	Szarvasmarhafélék	100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg 150 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej”	

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

2. Szerves vegyületek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Állatfajok	Egyéb rendelkezések
„1-Metil-2-pyrrolidon	Lófélék	
Cefacetril	Szarvasmarhafélék	Kizárólag intramammális felhasználásra és a tej kivételével az összes szövetre
Enilconazol	Szarvasmarha-, lófélék	Kizárólag külsőleg
Etamszylát	Minden élelmiszer-termelő állatfaj	
Sztrichin	Szarvasmarhafélék	Kizárólag orálisan, 0,1 mg/ttkg dóziséig”

6. Növényi eredetű anyagok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Állatfajok	Egyéb rendelkezések
„ <i>Centellae asiaticae extractum</i>	Minden élelmiszer-termelő állatfaj	Kizárólag külsőleg
<i>Melissae aetheroleum</i>	Minden élelmiszer-termelő állatfaj”	

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

1. Fertőzések elleni hatóanyagok

1.2. Antibiotikumok

1.2.4. Cefalosporinok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Cefacetril	Cefacetril	Szarvasmarhafélék	125 µg/kg	Tej	Az ideiglenes határértékek 2001. január 1-jén hatályukat veszítik Kizárólag intramammális felhasználásra
Cefapirin	A cefapirin és a desacetil- cefapirin összege	Szarvasmarhafélék	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 10 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej	Az ideiglenes határértékek 2001. január 1-jén hatályukat veszítik”

## 1.2.6. Kinolonok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradvány	Állatfajok	Maximális maradvány-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Oxolinsav	Oxolinsav	Szarvasmarhafélék	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	Az ideiglenes határértékek 2001. január 1-jén hatályukat veszítik”
		Sertésfélék	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Izom Bőr + zsír Máj Vese	
		Házityúk	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 50 µg/kg	Izom Bőr + zsír Máj Vese Tojás	
		Halak	300 µg/kg	Izom és bőr, természetes arányokban	

## 1.2.10. Penicillinek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradvány	Állatfajok	Maximális maradvány-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Nafcillin	Nafcillin	Szarvasmarhafélék	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej	Az ideiglenes határértékek 2001. január 1-jén hatályukat veszítik”

1.2.1.1. Florfenicol és rokon vegyületek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Thiamphenicol	Thiamphenicol	Juhfélék	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	Az ideiglenes határértékek 2001. január 1-jén hatályukat veszítik”
		Sertésfélék	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Izom Bőr + zsír Máj Vese	
		Halak	50 µg/kg	Izom és bőr, természetes arányokban	

1.2.1.3. Lincosamidok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Lincomycin	Lincomycin	Juhfélék	100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg 150 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej	Az ideiglenes határértékek 2001. január 1-jén hatályukat veszítik”
		Sertésfélék	100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg	Izom Bőr + zsír Máj Vese	
		Házityúk	100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg 50 µg/kg	Izom Bőr + zsír Máj Vese Tojás	