

32000R1960

2000.9.16.

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

L 234/5

## A BIZOTTSÁG 1960/2000/EK RENDELETE

(2000. szeptember 15.)

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

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel legutóbb az 1295/2000/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:

- (1) 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.
- (2) A maradékanyag-határértékeket csak azután szükséges meghatározni, hogy az állatgyógyászati készítmények bizottságán belül minden olyan lényeges információt megvizsgáltak, amely az érintett készítmény maradékanyagainak az állati eredetű élelmiszerek fogyasztójával kapcsolatos biztonságára, valamint a maradékanyagoknak az élelmiszerek ipari feldolgozására gyakorolt hatására vonatkozik.
- (3) 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).
- (4) A megfelelő közösségi joganyagban előírtak szerint a maradékanyagok ellenőrzése céljából a maradékanyag-határértékeket rendszerint a máj vagy a vese célszövetei tekintetében szükséges megállapítani. A nemzetközi kereskedelemben azonban gyakran eltávolítják a levágott állatok testéből a májat és a vesét, ezért minden esetben meg kell állapítani a maximális maradékanyag-határértékeket az izom- és a zsírszövetekre is.
- (5) Az olyan állatgyógyászati készítmények esetében, amelyeket a tojástermelő szárnyasok, a tejelő állatok vagy a mézelő méhek esetében történő felhasználásra

szántak, a maximális maradékanyag-határértékeket a tojásra, a tejszóra és a mézre vonatkozóan is meg kell határozni.

- (6) A spectinomycint, a dicyclanilt és a tylosint be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletébe.
- (7) A tudományos kutatások befejezésének figyelembe vétele érdekében a deltametrint be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletébe.
- (8) A tudományos kutatások befejezésének figyelembe vétele érdekében, a korábban a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletében meghatározott ideiglenes maradékanyag-határértékek érvényességének időtartamát a dihidrostreptomycinre, a gentamicinre, a neomycinre (beleértve a framycetint is) és a streptomycinre vonatkozóan meg kell hosszabbítani.
- (9) Megfelelő időtartamot kell 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 2000/37/EK bizottsági irányelvvel<sup>(3)</sup> módosított 81/851/EGK tanácsi irányelvvel<sup>(4)</sup> összhangban kiadott engedélyekben azért, hogy figyelembe vegyék e rendelet rendelkezéseit.
- (10) Az e határozatban előírt intézkedések összhangban vannak az Állatgyógyászati Készítmények Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

## 1. cikk

A 2377/90/EGK rendelet I. és III. melléklete a csatolt mellékletnek megfelelően módosul.

## 2. cikk

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

Ezt a rendeletet a kihirdetését követő hatvanadik naptól kell alkalmazni.

<sup>(1)</sup> HL L 146., 2000.6.21., 11. o.<sup>(2)</sup> HL L 224., 1990.8.18., 1. o.<sup>(3)</sup> HL L 139., 2000.6.10., 25. 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, 2000. szeptember 15-én.

*a Bizottság részéről*

Erkki LIIKANEN

*a Bizottság tagja*

---

## MELLÉKLET

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

1. Fertőzés elleni anyagok

1.2. Antibiotikumok

1.2.4. Macrolidek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Tilozin	Tilozin A	Baromfi	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Izom Bőr és zsír Máj Vese Tojás”	

1.2.10. Aminoglikozidok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfaj	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Spektinomicin	Spektinomicin	Szarvasmarhafélék  Sertésfélék, csirke	300 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 5 000 µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 5 000 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej Izom Bőr és zsír Máj Vese”	

2. Paraziták elleni anyagok
- 2.2. Ektoparaziták elleni anyagok
- 2.2.5. Pirimidin-származékok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfaj	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Diciklanil	Diciklanil és 2,4,6-triamino-pirimidin-5-karbo-nitril, összesen	Juhfélék	200 µg/kg 50 µg/kg 400 µg/kg 400 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	Nem használható emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatok esetében”

B. A 2377/90/EGK rendelet III. melléklete a következőképpen módosul:

1. Fertőzés elleni anyagok
- 1.2. Antibiotikumok
- 1.2.5. Aminoglikozidok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövet	Egyéb rendelkezések
„Dihidrostreptomycin	Dihidrostreptomycin	Szarvasmarha- és juhfélék	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	Az ideiglenes határértékek 2002.6.1-jén hatályukat veszítik
		Sertésfélék	200 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Tej Izom Bőr és zsír Máj Vese	
Gentamicin	Gentamicin	Szarvasmarhafélék Szarvasmarha- és sertésfélék	100 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg	Tej Izom Zsír Máj Vese	Az ideiglenes határértékek 2002.6.1-jén hatályukat veszítik

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövet	Egyéb rendelkezések
Neomicin (beleértve a framincetint is)	Neomicin B	Szarvasmarhafélék, sertésfélék, csirke  Szarvasmarhafélék Csirke	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 5 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej Tojás	Az ideiglenes határértékek 2002.6.1-jén hatályukat veszítik
Streptomycin	Streptomycin	Szarvasmarha- és sertésfélék  Sertésfélék	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 200 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej Izom Bőr és zsír Máj Vese	Az ideiglenes határértékek 2002.6.1-jén hatályukat veszítik.”

## 2. Paraziták elleni anyagok

## 2.2. Ektoparaziták elleni anyagok

## 2.2.3. Piretroidok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfaj	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövet	Egyéb rendelkezések
„Deltametrin	Deltametrin	Uszonyos halak	10 µg/kg	Izom és bőr természetes arányokban	Az ideiglenes határértékek 2002.1.1-jén hatályukat veszítik.”