

32001R1478

L 195/32

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

2001.7.19.

## A BIZOTTSÁG 1478/2001/EK RENDELETE

(2001. július 18.)

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 1322/2001/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 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.
- (3) Az állatgyógyászati készítmények állati eredetű élelmiszerekben lévő maradékanyagaina 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 célszöveti tekintetében szükséges megállapítani; 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.

- (5) 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.
- (6) A bacitracint (szarvasmarhafélék, tej), rafoxanidot, coumafost, cyromazint és doramectint (szarvas, beleértve a rénszarvast is) be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletébe.
- (7) Az amproliumot és tiludronsavat, a dinátrium sóit be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet II. mellékletébe.
- (8) A tudományos vizsgálatok befejezésének lehetővé tétele érdekében a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletében korábban meghatározott ideiglenes maradékanyag-határértékek érvényességi idejét a piperazinra meg kell hosszabbítani.
- (9) Megfelelő 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 2000/37/EK irányelvvel <sup>(3)</sup> módosított 81/851/EGK tanácsi irányelvnek <sup>(4)</sup> megfelelően kiadott engedélyekben azért, hogy figyelembe vegyék e rendelet rendelkezéseit.
- (10) 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 harmadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet a kihirdetését követő 60. naptól kell alkalmazni.

<sup>(1)</sup> HL L 177., 2001.6.30., 52. 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, 2001. július 18-án.

*a Bizottság részéről*

Erkki LIIKANEN

*a Bizottság tagja*

---

## MELLÉKLET

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

1. Fertőzések elleni hatóanyagok

1.2. Antibiotikumok

1.2.12. Polipeptidek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradvány	Állatfajok	Maximális maradvány-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Bacitricin	A bacitricin A, bacitricin B és bacitricin C összege	Szarvasmarhafélék	100 µg/kg	Tej”	

2. Paraziták elleni hatóanyagok

2.1. Endoparaziták elleni hatóanyagok

2.1.1. Szalicilamidok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradvány	Állatfajok	Maximális maradvány-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Rafoxanid	Rafoxanid	Szarvasmarhafélék	30 µg/kg 30 µg/kg 10 µg/kg 40 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	Emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatokon nem alkalmazható”
		Juhfélék	100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	

2.2. Ektoparaziták elleni hatóanyagok

2.2.1. Szerves foszforsav származékok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradvány	Állatfajok	Maximális maradvány-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Coumafos	Coumafos	Méhek	100 µg/kg	Méz”	

## 2.2.6. Triazin-származékok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Cyromazin	Cyromazin	Juhfélék	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	Emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatokon nem alkalmazható”

## 2.3. Endo- és ektoparaziták elleni hatóanyagok

## 2.3.1. Avermectinek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Doramectin	Doramectin	Szavasok, beleértve a rénszarvast	20 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese”	

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

## 2. Szerves vegyületek

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Állatfajok	Egyéb rendelkezések
„Amprolium	Baromfi	Kizárólag szájon át történő felhasználásra
Tiludronsav, dinátrium-só	Lófélék	Kizárólag intravénás felhasználásra”

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

## 2. Paraziták elleni hatóanyagok

## 2.1. Endoparaziták elleni hatóanyagok

## 2.1.5. Piperazin-származékok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Piperazin	Piperazin	Sertések	400 µg/kg 800 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Izom Bőr és zsír Máj Vese	Az ideiglenes határértékek 2003. július 1-jén hatályukat veszítik”
		Csirkék	2 000 µg/kg	Tojások	