

**VERORDENING (EG) Nr. 955/94 VAN DE COMMISSIE**

van 28 april 1994

**tot wijziging van de bijlagen I en II bij Verordening (EEG) nr. 2377/90 van de Raad houdende een communautaire procedure tot vaststelling van maximumwaarden voor residuen van geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik in levensmiddelen van dierlijke oorsprong**

DE COMMISSIE VAN DE EUROPESE  
GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese  
Gemeenschap,

Gelet op Verordening (EEG) nr. 2377/90 van de Raad van  
26 juni 1990 houdende een communautaire procedure tot  
vaststelling van maximumwaarden voor residuen van  
geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik in levens-  
middelen van dierlijke oorsprong<sup>(1)</sup>, laatstelijk gewijzigd  
bij Verordening (EG) nr. 3426/93 van de Commissie<sup>(2)</sup>,  
inzonderheid op de artikelen 6, 7 en 8,

Overwegende dat er krachtens Verordening (EEG) nr.  
2377/90 geleidelijk maximumwaarden moeten worden  
vastgesteld voor residuen van alle farmacologisch werk-  
zame substanties die in de Gemeenschap worden gebruikt  
in aan voedselproducerende dieren toegediende genees-  
middelen voor diergeneeskundig gebruik;

Overwegende dat, alvorens maximumwaarden voor resi-  
duen worden vastgesteld, alle relevante gegevens betref-  
fende de veiligheid van de residuen van de stof in kwestie  
voor de consument van levensmiddelen van dierlijke  
oorsprong, alsmede het effect van residuen op de indu-  
striële verwerking van de levensmiddelen, door het  
Comité voor geneesmiddelen voor diergeneeskundig  
gebruik moeten zijn onderzocht;

Overwegende dat er bij het vaststellen van maximum-  
waarden voor residuen van geneesmiddelen voor dierge-  
neeskundig gebruik in levensmiddelen van dierlijke  
oorsprong dient te worden omschreven in welke dier-  
soorten residuen mogen worden aangetroffen, welke  
concentraties daarvan in elk voor consumptie in aanmer-  
king komend weefsel van een behandeld dier toelaatbaar  
zijn (te onderzoeken weefsel) en welk type residu voor de  
controle van de residuen van belang is (indicatorresidu);

Overwegende dat er, voor de controle van residuen zoals  
door de desbetreffende communautaire wetgeving wordt  
voorgeschreven, meestal maximumwaarden voor residuen  
in de te onderzoeken weefsels, de lever of de nieren  
zullen moeten worden vastgesteld; dat lever en nieren  
evenwel vaak uit voor de internationale handel bestemde  
karkassen worden verwijderd, en dat bijgevolg ook steeds

maximumwaarden voor residuen in spier- of vetweefsel  
moeten worden vastgesteld;

Overwegende dat, wat geneesmiddelen voor diergenees-  
kundig gebruik betreft die aan legpluimvee, melkvee of  
honingbijen worden toegediend, ook maximumwaarden  
moeten worden vastgesteld voor residuen in eieren, melk  
en honing;

Overwegende dat tilmicosine in bijlage I van Verordening  
(EEG) nr. 2377/90 dient te worden opgenomen;

Overwegende dat jood en joodverbindingen, natriumchlor-  
riet, melkzuur en melatonine in bijlage II van Verorde-  
ning (EEG) nr. 2377/90 dienen te worden opgenomen;

Overwegende dat moet worden voorzien in een termijn  
van 60 dagen alvorens deze verordening van kracht wordt,  
ten einde de Lid-Staten toe te laten om, met het oog op  
de bepalingen van de onderhavige verordening, eventueel  
de nodige aanpassingen aan te brengen in de reeds eerder  
overeenkomstig Richtlijn 81/851/EEG van de Raad<sup>(3)</sup>,  
laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 93/40/EEG<sup>(4)</sup>, verleende  
vergunningen voor het op de markt brengen van de  
bedoelde geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik;

Overwegende dat de in deze verordening vervatte maat-  
regelen in overeenstemming zijn met het advies van het  
Comité voor de aanpassing aan de technische vooruitgang  
van de richtlijnen voor de opheffing van handelsbelem-  
meringen in de sector diergeneesmiddelen,

**HEEFT DE VOLGENDE VERORDENING VASTGESTELD:**

*Artikel 1*

De bijlagen I en II bij Verordening (EEG) nr. 2377/90  
worden gewijzigd zoals bepaald in de bijlage bij deze  
verordening.

*Artikel 2*

Deze verordening treedt in werking op de zestigste dag  
volgende op die van haar bekendmaking in het *Publika-  
tieblad van de Europese Gemeenschappen*.

<sup>(1)</sup> PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 1.

<sup>(2)</sup> PB nr. L 312 van 15. 12. 1993, blz. 15.

<sup>(3)</sup> PB nr. L 317 van 6. 11. 1981, blz. 1.

<sup>(4)</sup> PB nr. L 214 van 24. 8. 1993, blz. 31.

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke Lid-Staat.

Gedaan te Brussel, 28 april 1994.

*Voor de Commissie*  
Martin BANGEMANN  
*Lid van de Commissie*

**BIJLAGE**

A. Bijlage I wordt als volgt gewijzigd :

Onder punt 1.2 „Antibiotica”, wordt het volgende toegevoegd :

„1.2.4. Macroliden

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Indicator-residu	Dier-soorten	Maximumwaarden voor residuen	Te onderzoeken weefsels	Overige bepalingen
1.2.4.1. Tilmicosine	Tilmicosine	Runderen	1 000 µg/kg 50 µg/kg	Lever, nieren Spier, vetweefsel”	

B. Bijlage II wordt als volgt gewijzigd :

Onder punt 1 „Anorganische stoffen”, wordt het volgende toegevoegd :

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Diersoorten	Overige bepalingen
„1.3. Jood en joodverbindingen met inbegrip van — natrium- en kaliumjodide — natrium- en kaliumjodaat — jodoforen	Alle voedselproducerende diersoorten	
1.4. Natriumchloriet	Runderen	Enkel voor uitwendig gebruik”

Onder punt 2 „Organische stoffen”, wordt het volgende toegevoegd :

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Diersoorten	Overige bepalingen
„2.5. Melkzuur	Alle voedselproducerende diersoorten	
2.6. Melatonine	Schape Geiten	
2.7. Organische joodverbindingen — jodoform — polyvinylpyrrolidonejood	Alle voedselproducerende diersoorten”	