

**VERORDENING (EG) Nr. 1430/94 VAN DE COMMISSIE**

van 22 juni 1994

**tot wijziging van de bijlagen I, II, III en IV 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**

(Voor de EER relevante tekst)

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. 955/94 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 indus-  
triële 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 ofhoningbijen worden toegediend, ook maximumwaarden  
moeten worden vastgesteld voor residuen in eieren, melk  
en honing ;Overwegende dat doramectine in bijlage I van Verorde-  
ning (EEG) nr. 2377/90 dient te worden opgenomen ;Overwegende dat acetyl cysteine in bijlage II van Verorde-  
ning (EEG) nr. 2377/90 dient te worden opgenomen ;Overwegende dat, om wetenschappelijk onderzoek af te  
ronden, de geldigheidsduur van de voorlopige maximum-  
waarden voor residuen, zoals eerder vastgesteld in bijlage  
III van Verordening (EEG) nr. 2377/90, dient te worden  
verlengd voor amitraz ;Overwegende dat chloramphenicol in bijlage IV van  
Verordening (EEG) nr. 2377/90 dient te worden opgeno-  
men ;Overwegende dat moet worden voorzien in een termijn  
van 60 dagen alvorens deze verordening van kracht wordt,  
teneinde de Lid-Staten toe te laten om, met het oog op de  
bepalingen van deze verordening, eventueel de nodige  
aanpassingen aan te brengen in de reeds eerder overeen-  
komstig Richtlijn 81/851/EEG van de Raad<sup>(3)</sup>, laatstelijk  
gewijzigd bij Richtlijn 93/40/EEG<sup>(4)</sup>, verleende vergun-  
ningen 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, II, III en IV 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  
*Publikatieblad van de Europese Gemeenschappen*.<sup>(1)</sup> PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 1.<sup>(2)</sup> PB nr. L 108 van 29. 4. 1994, blz. 8.<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, 22 juni 1994.

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

---

**BIJLAGE**

A. Bijlage I, onder „2.1. Geneesmiddelen tegen endoparasieten”, wordt als volgt gewijzigd :

2.1.1. Avernectines

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Indicatorresidu	Diersoorten	Maximum-waarden voor residuen	Te onderzoeken weefsels	Overige bepalingen
„2.1.1.3. Doramectine	Doramectine	Runderen	15 µg/kg 25 µg/kg	Lever Vetweefsel”	

B. In bijlage II, onder „2. Organische stoffen”, wordt de volgende rubriek toegevoegd :

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Diersoorten	Overige bepalingen
„2.8 Acetyl cysteine	Alle voedselproducerende diersoorten”	

C. Bijlage III, onder „2.2. Geneesmiddelen tegen ectoparasieten”, wordt als volgt gewijzigd :

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Indicatorresidu	Diersoorten	Maximum-waarden voor residuen	Te onderzoeken weefsels	Overige bepalingen
„2.2.1. Amitraz	Totaalgehalte aan amitraz en metabolieten uitgedrukt in 2.4-dimethylamine	Varkens	50 µg/kg 200 µg/kg	Spier Nier, lever	De voorlopige maximumwaarden voor residuen zijn slechts van toepassing tot 1. 7. 1996”

D. In bijlage IV wordt de volgende rubriek toegevoegd :

„4. Chloramphenicol”