

VERORDENING (EG) Nr. 1140/96 VAN DE COMMISSIE

van 25 juni 1996

tot wijziging van bijlage III 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⁽¹⁾, laatstelijk gewijzigd
bij Verordening (EG) nr. 282/96 van de Commissie⁽²⁾,
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 toegeodiende 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 bestemdekarkassen 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 om de afronding van wetenschappelijk
onderzoek mogelijk te maken azamethifos, streptomycine,
dihydrostreptomycine, gentamicine en neomycine in
bijlage III van Verordening (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,
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⁽³⁾, laatstelijk
gewijzigd bij Richtlijn 93/40/EEG⁽⁴⁾, 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*Bijlage III bij Verordening (EEG) nr. 2377/90 wordt
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*.⁽¹⁾ PB nr. L 224 van 18. 8. 1990, blz. 1.⁽²⁾ PB nr. L 37 van 15. 2. 1996, blz. 9.⁽³⁾ PB nr. L 317 van 6. 11. 1981, blz. 1.⁽⁴⁾ 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, 25 juni 1996.

Voor de Commissie
Martin BANGEMANN
Lid van de Commissie

BIJLAGE

A. Bijlage III wordt als volgt gewijzigd:

1. Anti-infectieuze middelen
- 1.2. Antibiotica
- 1.2.5. Aminoglycosiden

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Indicatorresidu	Diersoorten	Maximumwaarden voor residuen	Te onderzoeken weefsels	Overige bepalingen
1.2.5.2. Streptomycine	Streptomycine	Runderen, schapen, varkens, pluimvee Runderen, schapen	1 000 µg/kg 500 µg/kg 200 µg/kg	Nieren, Spier, lever, vetweefsel Melk	De voorlopige maximumwaarden voor residuen zijn slechts van toepassing tot 1 juni 2000
1.2.5.3. Dihydrostreptomycine	Dihydrostreptomycine	Runderen, schapen, varkens, pluimvee Runderen, schapen	1 000 µg/kg 500 µg/kg 200 µg/kg	Nieren, Spier, lever, vetweefsel Melk	De voorlopige maximumwaarden voor residuen zijn slechts van toepassing tot 1 juni 2000
1.2.5.4. Gentamicine	Gentamicine	Runderen, varkens Runderen	1 000 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Nieren Lever Spier, vetweefsel Melk	De voorlopige maximumwaarden voor residuen zijn slechts van toepassing tot 1 juni 2000
1.2.5.5. Neomycine (inclusief framycetine)	Neomycine	Runderen, schapen, geiten, varkens, kippen, kalkoenen, eenden Runderen, schapen, geiten Kippen	5 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Nieren Spier, lever, vetweefsel Melk Eieren	De voorlopige maximumwaarden voor residuen zijn slechts van toepassing tot 1 juni 2000 ^o

2. Antiparasitaire middelen
- 2.2. Geneesmiddelen tegen ectoparasieten
- 2.2.2. Organische fosfaten

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Indicatorresidu	Diersoorten	Maximumwaarden voor residuen	Te onderzoeken weefsels	Overige bepalingen
2.2.2.1. Azamethifos	Azamethifos	Zalm	100 µg/kg	Spier en huid in natuurlijke verhoudingen	De voorlopige maximumwaarden voor residuen zijn slechts van toepassing tot 1 juni 1997 ^o