

## VERORDENING (EG) Nr. 1917/98 VAN DE COMMISSIE

van 9 september 1998

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

(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. 1570/98 van de Commissie <sup>(2)</sup>,  
inzonderheid op de artikelen 6 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 tilmicosin in bijlage I van Verordening  
(EEG) nr. 2377/90 dient te worden opgenomen;

Overwegende dat vitamine D, hydrocortison en alfalcal-  
cidol in bijlage II 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 lidstaten 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>, gewijzigd  
bij Richtlijn 93/40/EEG <sup>(4)</sup>, verleende vergunningen voor  
het op de markt brengen van de bedoelde geneesmid-  
delen voor diergeneeskundig gebruik;

Overwegende dat de in deze verordening vervatte maatre-  
gelen in overeenstemming zijn met het advies van het  
Permanent Comité voor geneesmiddelen voor diergenees-  
kundig gebruik,

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 *Publica-  
tieblad van de Europese Gemeenschappen*.

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

<sup>(2)</sup> PB L 205 van 22. 7. 1998, blz. 10.

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

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

Deze verordening is verbindend in al haar onderdelen en is rechtstreeks toepasselijk in elke lidstaat.

Gedaan te Brussel, 9 september 1998.

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

---

## BIJLAGE

A. Bijlage I bij Verordening (EEG) nr. 2377/90 wordt gewijzigd als volgt:

1. Infectiewerende middelen
- 1.2. Antibiotica
- 1.2.4. Macroliden

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Indicatorresidu	Diersoorten	Maximum-waarden voor residuen	Te onderzoeken weefsels	Overige bepalingen
„Tilmicosine	Tilmicosine	Kippen	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Spier Huid + vetweefsel Lever Nieren	Niet te gebruiken bij dieren die eieren voor menselijke consumptie produceren”

B. Bijlage II bij Verordening (EEG) nr. 2377/90 wordt gewijzigd als volgt:

2. Organische stoffen

Farmacologisch werkzame substantie(s)	Diersoorten	Overige bepalingen
„Alfacalcidol	Runderen	Uitsluitend voor koeten rond het tijdstip van afkalven
Hydrocortison	Alle voedselproducerende soorten	Uitsluitend voor uitwendig gebruik”
Vitamine D	Alle voedselproducerende soorten	