

31998R1191

L 165/6

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

10.6.1998

**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1191/98****z dne 9. junija 1998****o spremembi prilog I in II k Uredbi Sveta (EGS) št. 2377/90 o določitvi postopka Skupnosti za določanje najvišjih mejnih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora****(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Uredbe Sveta (EGS) št. 2377/90 z dne 26. junija 1990 o določitvi postopka Skupnosti za določanje najvišjih mejnih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora<sup>(1)</sup>, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 1076/98<sup>(2)</sup>, ter zlasti členov 6, 7 in 8 Uredbe,

ker je treba v skladu z Uredbo (EGS) št. 2377/90 postopno določiti najvišje mejne vrednosti ostankov za vse farmakološko aktivne snovi, ki se uporabljajo v Skupnosti v zdravilih za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih živalim za proizvodnjo živil;

ker je treba najvišje mejne vrednosti ostankov določiti šele potem, ko se v okviru Odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini preučijo vsi ustrezni podatki o varnosti ostankov zadevnih snovi za potrošnike živil živalskega izvora in o vplivu ostankov na industrijsko pridelavo živil;

ker je treba pri določanju najvišjih mejnih vrednosti za ostanke zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora določiti živalske vrste, v katerih so lahko ostanki prisotni, mejne vrednosti, do katerih so lahko prisotni v vsakem zadevnem mesnem tkivu, pridobljenem iz zdravljenih živali (ciljno tkivo), in naravo ostanka, ki je pomemben za spremljanje ostankov (marker ostankov);

ker je za nadzor ostankov, kakor je določen v ustrezni zakonodaji Skupnosti, običajno treba določiti najvišje mejne vrednosti ostankov za ciljna tkiva jeter ali ledvic; ker pa se jetra in ledvice pogosto odstranijo iz klavnih trupov, namenjenih za mednarodno trgovino, je torej treba vedno določiti najvišje mejne vrednosti ostankov tudi za mišična ali maščobna tkiva;

ker je v primeru zdravil za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih nesnicam, živalim v laktaciji ali čebelam delavkam, treba določiti tudi najvišje mejne vrednosti ostankov za jajca, mleko ali med;

ker je treba v Prilogo I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti rifaksim in albendazol;

ker je treba v Prilogo II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti ketamin, denaverin hidroklorid, kortikotropin in benzalkonijev klorid;

ker je treba dovoliti rok 60 dni do začetka veljavnosti te uredbe, da lahko države članice dovoljenja za promet z zadevnimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini, ki so bila izdana v skladu z Direktivo Sveta 81/851/EGS<sup>(3)</sup>, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 93/40/EGS<sup>(4)</sup>, po potrebi prilagodijo določbam te uredbe;

ker so ukrepi, predvideni s to uredbo, v skladu z mnenjem Stalnega odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini,

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

**Člen 1**

Priloge I in II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremenita, kakor je navedeno v Prilogi k tej uredbi.

**Člen 2**

Ta uredba začne veljati 60. dan po objavi v Uradnem listu Evropskih skupnosti.

<sup>(1)</sup> UL L 224, 18.8.1990, str. 1.<sup>(2)</sup> UL L 154, 28.5.1998, str. 14.<sup>(3)</sup> UL L 317, 6.11.1981, str. 1.<sup>(4)</sup> UL L 214, 24.8.1993, str. 31.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 9. junija 1998

Za Komisijo  
Martin BANGEMANN  
Član Komisije

---

PRILOGA

A. Priloga I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremeni:

1. Učinkovine proti infekcijam

1.2 Antibiotiki

1.2.8 Ansamicin z naftalenskim obročem

Farmakološko aktivna(-e) snov(-i)	Marker ostane	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Rifaksimim	Rifaksimim	Govedo	60 µg/kg	Mleko“	

2. Učinkovine za zatiranje zajedavcev

2.1 Učinkovine, ki delujejo proti endoparazitom.

2.1.3 Benzimidazoli in probenzimidazoli

Farmakološko aktivna(-e) snov(-i)	Marker ostane	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Albendazol	Vsota albendazol sulfoksida, albendazol sulfona in albendazol 2-amino sulfona, izražena kot albendazol	Govedo, ovce	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice Mleko“	

B. Priloga II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremeni:

2. Organske spojine

Farmakološko aktivna(-e) snov(-i)	Živalska vrsta	Druge določbe
„Benzalkonijev klorid	Vse vrste za proizvodnjo živil	Samo za uporabo kot pomožne snovi pri koncentraciji do 0,05 %
Kortikotropin	Vse vrste za proizvodnjo živil	
Denaverin hidroklorid	Govedo	
Ketamin	Vse vrste za proizvodnjo živil“	