

31999R0953

6.5.1999

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

L 118/23

**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 953/1999****z dne 5. maja 1999****o spremembi prilog II in III 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. 804/1999<sup>(2)</sup>, ter zlasti členov 6, 7 in 8 Uredbe,

(1) 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;

(2) 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 vpliv ostankov na industrijsko predelavo živil;

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

(4) ker je za nadzor ostankov, kakor je določen v ustrezni zakonodaji Skupnosti, ponavadi 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 tudi najvišje mejne vrednosti ostankov za mišična ali maščobna tkiva;

(5) 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;

(6) ker je treba v Prilogo II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti parkonazol;

(7) ker je treba zato, da se omogoči končanje znanstvenih študij, v Prilogo III k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti imidokarb, karazolol, pirlimicin, danofloksacin, josamicin in bacitracin;

(8) ker je treba do začetka veljavnosti te uredbe dopustiti rok 60 dni, 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;

(9) 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 II in III k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremenita, kakor je določeno 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 102, 17.4.1999, str. 58.

<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, 5. maja 1999

*Za Komisijo*  
Martin BANGEMANN  
*Član Komisije*

---

PRILOGA

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

2. Organske spojine

Farmakološko aktivna snov	Živalska vrsta	Druge določbe
„Parkonazol	Pegatka“	

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

1. Učinkovine proti infekcijam

1.2 Antibiotiki

1.2.2 Makrolidi

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Josamicin	Vsota mikrobiološko aktivnih metabolitov, izražena kot josamicin	Prašiči	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg	Mišice Koža maščoba Jetra Ledvice in	Začasne MRL prenehajo veljati 1.7.2002“

1.2.6 Kinoloni

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
Danofloksacin	Danofloksacin	Prašiči	100 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Mišice Koža maščoba Jetra Ledvice in	Začasne MRL prenehajo veljati 1.1.2000“

## 1.2.12 Polipeptidi

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Bacitracin	Bacitracin	Govedo	150 µg/kg	Mleko	Začasne MRL prenehajo veljati 1.7.2001“

## 1.2.13 Linkozamidi

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Pirlimicin	Pirlimicin	Govedo	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice Mleko	Začasne MRL prenehajo veljati 1.7.2000“

## 2. Učinkovine proti parazitom

## 2.4 Učinkovine, ki delujejo proti praživalim (protozoa)

## 2.4.1 Karbanilidi

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Imidokarb	Imidokarb	Govedo, ovce	300 µg/kg 50 µg/kg 2 000 µg/kg 1 500 µg/kg 50 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice Mleko	Začasne MRL prenehajo veljati 1.1.2002“

3. Učinkovine, ki delujejo na živčni sistem
- 3.2 Učinkovine, ki delujejo na avtonomni živčni sistem
- 3.2.2 Antiadrenergiki

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Karazolol	Karazolol	Govedo	5 µg/kg 5 µg/kg 15 µg/kg 15 µg/kg 1 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice Mleko	Začasne MRL prenehajo veljati 1.1.2000“