

31999R1943

11.9.1999

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

L 241/9

**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1943/1999****z dne 10. septembra 1999****o spremembi prilog I, II in III k Uredbi Sveta (EGS) št. 2377/90 o določitvi postopka Skupnosti za določanje najvišjih dovoljenih 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 dovoljenih 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. 1942/1999 <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 dovoljene 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 dovoljene 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 vplivu ostankov na industrijsko pridelavo živil;

(3) ker je treba pri določanju najvišjih dovoljenih vrednosti ostankov 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 ostanek);

(4) ker je za nadzor ostankov, kakor je določen v ustrezni zakonodaji Skupnosti, običajno treba določiti najvišje dovoljene 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 dovoljene vrednosti ostankov tudi za mišična ali maščobna tkiva;

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

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

(7) ker je treba v Prilogo II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti cefoperazon in atropin;

(8) ker je treba zato, da se omogoči končanje znanstvenih študij, v Prilogo III k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti cefoperazon;

(9) ker je treba zato, da se omogoči končanje znanstvenih študij, podaljšati veljavnost začasnih najvišjih dovoljenih vrednosti ostankov, ki so bile določene v Prilogi III k Uredbi (EGS) št. 2377/90, za klavulansko kislino;

(10) 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;

(11) ker so ukrepi, predvideni v tej uredbi, v skladu z mnenjem Stalnega odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini,

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

**Člen 1**

Priloge I, II in III k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremenijo, 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 241, 11.9.1999, str. 4.

<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, 10. septembra 1999

*Za Komisijo*  
Karel VAN MIERT  
*Član Komisije*

---

PRILOGA

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

- 2. Učinkovine proti parazitom
- 2.3 Učinkovine, ki delujejo proti endo- in ektoparazitom
- 2.3.1 Avermektini

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Eprinomektin	Eprinomektin B1a	Govedo	50 µg/kg 250 µg/kg 1 500 µg/kg 300 µg/kg 20 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice Mleko“	

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

- 2. Organske spojine

Farmakološko aktivna snov	Živalska vrsta	Druge določbe
„Atropin	Vse vrste za proizvodnjo živil	
Cefoperazon	Govedo	Samo za intramamarno uporabo pri molznicah in za vsa tkiva razen za mleko“

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

1. Učinkovine proti infekcijam

1.2 Antibiotiki

1.2.1 Inhibitorji beta-laktamaze

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Klavulanska kislina	Klavulanska kislina	Govedo, ovce Govedo, ovce, prašiči	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Mleko Mišice Maščoba Jetra Ledvice	Začasne MRL prenehajo veljati 1. julija 2001“

1.2.4 Cefalosporini

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Cefoperazon	Cefoperazon	Govedo	50 µg/kg	Mleko	Začasne MRL prenehajo veljati 1. januarja 2001“