

32000R1295

21.6.2000

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

L 146/11

**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1295/2000**

z dne 20. junija 2000

**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. 1286/2002 <sup>(2)</sup>, ter zlasti člena 7 in 8 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) V skladu z Uredbo (EGS) št. 2377/90 je treba 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) Najvišje mejne vrednosti ostankov je treba 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 predelavo živil.
- (3) Pri določanju najvišjih mejnih vrednosti za ostanke zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora je treba 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 nadzorovanje ostankov (marker ostanek).
- (4) Za nadzor ostankov, kakor je določeno v ustrezni zakonodaji Skupnosti, je treba običajno določiti najvišje mejne vrednosti ostankov za ciljna tkiva jeter in ledvic. Jetra in ledvice pa se pogosto odstranijo iz klavnih trupov, namenjenih za mednarodno trgovino, zato je treba vedno določiti najvišje mejne vrednosti ostankov tudi za mišična in maščobna tkiva.

(5) V primeru zdravil za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih nesnicam, živalim v laktaciji ali čebelarjem delavkam, je treba določiti tudi najvišje mejne vrednosti ostankov za jajca, mleko ali med.

(6) V Prilogo II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 je treba vnesti toldimfos.

(7) Da se omogoči končanje znanstvenih študij, je treba v Prilogo III k Uredbi (EGS) št. 2377/90 vnesti amprol in permetrin.

(8) Dovoliti je treba ustrezen rok 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.

(9) Ukrepi, predvideni s to uredbo, so 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 navedeno v Prilogi k tej uredbi.

*Člen 2*

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

Uporabljati se začne 60. dan po objavi.

<sup>(1)</sup> UL L 224, 18.8.1990, str. 1.  
<sup>(2)</sup> UL L 145, 20.6.2000, str. 15.

<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, 20. junija 2000

*Za Komisijo*  
Erkki LIIKANEN  
*Član Komisije*

---

PRILOGA

A. Naslednja snov se vnese v Prilogo II k Uredbi (EGS) št.2377/90 (Seznam snovi, za katere se ne uporabljajo najvišje mejne vrednosti ostankov)

2. Organske spojine

Farmakološko aktivna snov	Živalska vrsta	Druge določbe
„Toldimfos	Vse vrste za proizvodnjo živil“	

B. Naslednje snovi se vnesejo v Prilogo III k Uredbi (EGS) št. 2377/90 (Seznam farmakološko aktivnih snovi, ki se uporabljajo v zdravilih za uporabo v veterinarski medicini in za katere so določene začasne najvišje mejne vrednosti ostankov)

2.2 Učinkovine, ki delujejo proti ektoparazitom

2.2.3 Piretroidi

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe	
„Permetrin	Permetrin (vsota izomerov)	Govedo, koze	100 µg/kg	Mišice	Začasne MRL prenehajo veljati 1.1.2001“	
			500 µg/kg	Maščoba		
			50 µg/kg	Jetra		
			50 µg/kg	Ledvice		
			50 µg/kg	Mleko		
		Prašiči, piščanci	100 µg/kg	Mišice		Upoštevati je treba nadaljnje določbe v Direktivi Komisije 98/82/ES (UL L 290, 29.10.1998, str. 25.)
			500 µg/kg	Koža in maščoba		
			50 µg/kg	Jetra		
			50 µg/kg	Ledvice		
Piščanci	50 µg/kg	Jajca				

2.4 Učinkovine, ki delujejo proti praživalim (protozoa)

2.4.4 Druge učinkovine proti praživalim

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Amprol	Amprol	Piščanci, purani	200 µg/kg	Mišice	Začasne MRL prenehajo veljati 1.1.2002“
			200 µg/kg	Koža in maščoba	
			200 µg/kg	Jetra	
			400 µg/kg	Ledvice	
			1 000 µg/kg	Jajca	