

392R3093

Nr L 311/18

EUROPEISKA GEMENSKAPERNA OFFICIELLA TIDNING

28.10.92

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EEG) nr 3093/92

av den 27 oktober 1992

om ändring av bilaga 3 till rådets förordning (EEG) nr 2377/90 om inrättandet av ett gemenskapsförfarande för att fastställa gränsvärden för högsta tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung

EUROPEISKA GEMENSKAPERNA KOMMISSION
HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av Fördraget om upprättandet av Europeiska ekonomiska gemenskapen,

med beaktande av rådets förordning (EEG) nr 2377/90 av den 26 juni 1990 om inrättandet av ett gemenskapsförfarande för att fastställa maximalt tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung⁽¹⁾, efter ändring genom kommissionens förordning (EEG) nr 762/92⁽²⁾, särskilt artikel 7 och 8 i denna, och

med beaktande av följande:

Enligt förordning (EEG) nr 2377/90 skall gränsvärden fastställas fortlöpande för samtliga farmakologiskt verk-samma substanser som används inom gemenskapen i veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda att ges till livsmedelsproducerande djur.

Gränsvärden för resthalter skall fastställas först efter det att Kommittén för veterinärmedicinska läkemedel granskat all relevant information om säkerheten hos restmängder av substansen i fråga för konsumenter av livsmedel av animaliskt ursprung samt om resternas påverkan på processer inom livsmedelsindustrin.

Då man fastställer gränsvärden för rester av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel av animaliskt ursprung är det nödvändigt att ange i vilken djurart rester kan förekomma, vilka halter som kan finnas på vissa köttvävnader från det behandlade djuret (målvävnad) och arten av den rest som används för kontroll av rester (markörrest).

Vid kontroll av rester enligt tillämplig gemenskapslagstiftning skall normalt gränsvärden fastställas för målvävnaden lever eller njure. Lever och njure avlägsnas dock ofta från djurkroppar i samband med transporter vid internationell handel och gränsvärden skall därför alltid fastställas även för rester i muskel- och fettvävnader.

I fråga om veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda för äggläggande fåglar, mjölkproducerande djur och honungsbin måste gränsvärden fastställas även för ägg, mjölk respektive honung.

Till bilaga 3 av förordning (EEG) nr 2377/90 bör fogas albendazol, amitras, tiabendazol och tylosin. Det är nödvändigt att fastslå giltighetstiden för de provisoriska gränsvärdena för rester.

Innan denna förordning träder i kraft bör en 60-dagarsperiod beviljas för att ge medlemsstaterna möjlighet att göra de eventuella ändringar som kan bli nödvändiga i de försäljningstillstånd för veterinärmedicinska läkemedel som har beviljats enligt rådets direktiv 81/851/EEG⁽³⁾, ändrat genom direktiv 90/676/EEG⁽⁴⁾, med anledning av bestämmelserna i denna förordning. 81/851/EEG, ändrat

De åtgärder som beslutas i denna förordning har tillstyrkts av Kommittén för anpassning, med hänsyn till teknisk utveckling, av direktiv som syftar till att avlägsna tekniska handelshinder inom den veterinärmedicinska läkemedels-sektorn.

⁽¹⁾ EGT nr L 224, 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ EGT nr L 83, 28.3.1992, s. 14.

⁽³⁾ EGT nr L 317, 6.11.1981, s.1.

⁽⁴⁾ EGT nr L 373, 31.12.1990, s. 15.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 2

Artikel 1

Bilaga 3 till förordning (EEG) nr 2377/90 ändras på det sätt som anges i bilagan till detta direktiv.

Denna förordning träder i kraft den sextionde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska gemenskapernas officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 27 oktober 1992.

På kommissionens vägnar

Martin BANGEMANN

Vice ordförande
