

## KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 282/96

av den 14 februari 1996

om ändring av bilagorna I, II och III i 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

(Text av betydelse för EES)

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS KOMMISSION HAR  
ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av Fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

med beaktande av rådets förordning (EEG) nr 2377/90 av den 26 juni 1990 om inrättandet av ett gemenskapsförfarande för att fastställa gränsvärden för högsta tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung<sup>(1)</sup>, senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 281/96<sup>(2)</sup>, särskilt artikel 6, 7 och 8 i denna, och

med beaktande av följande:

I enlighet med förordning (EEG) nr 2377/90 måste gränsvärden för högsta tillåtna restmängder successivt fastställas för samtliga farmakologiskt verksamma substanser som används inom gemenskapen i veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda att ges till livsmedelsproducerande djur.

Gränsvärden för högsta tillåtna restmängder bör fastställas först efter det att Kommittén för veterinärmedicinska läkemedel har granskat all relevant information beträffande säkerheten med restmängder av ämnet i fråga för den som konsumerar livsmedel med animaliskt ursprung samt restmängdernas påverkan på den industriella bearbetningen av livsmedel.

Vid fastställandet av gränsvärden för högsta tillåtna restmängder av veterinärmedicinska läkemedel i livsmedel med animaliskt ursprung är det nödvändigt att ange de djurarter i vilka restmängder kan förekomma, vilka mängder som kan förekomma i var och en av de relevanta vävnaderna från det behandlade djuret. (målvävnad) samt vilket slag av restmängd som är relevant vid övervakningen av restmängder (restmarkör).

För kontroll av resthalter bör enligt tillämplig gemenskapslagstiftning gränsvärden för högsta tillåtna restmängder vanligtvis fastställas för målvävnaderna lever eller njure. I den internationella handeln avlägsnas dock ofta

lever och njure från slaktkroppen, och gränsvärden för högsta tillåtna restmängder bör därför alltid fastställas även för muskel- eller fettvävnader.

För veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda för äggläggande fåglar, djur för mjölkproduktion eller honungsbin, måste gränsvärden för högsta tillåtna restmängder även fastställas för ägg, mjölk eller honung.

Cefquinom bör införas i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90.

Buserelin, ketoprofen, koffein, teofyllin och teobromin bör införas i bilaga II till förordning (EEG) nr 2377/90.

För att möjliggöra slutförandet av vetenskapliga studier bör josamycin, decoquinat och kolistin införas i bilaga III till förordning (EEG) nr 2377/90.

En tidsfrist på 60 dagar bör tillåtas innan denna förordning träder i kraft så att medlemsstaterna kan göra de nödvändiga anpassningarna till bestämmelserna i denna förordning av tillstånden att på marknaden släppa ut de berörda veterinärmedicinska läkemedlen, vilka beviljats enligt rådets direktiv 81/851/EEG<sup>(3)</sup>, ändrat genom direktiv 93/40/EEG<sup>(4)</sup>.

De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från Ständiga kommittén för veterinärmedicinska läkemedel.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

#### Artikel 1

Bilaga I, II och III till förordning (EEG) nr 2377/90 skall ändras i enlighet med bilagan till den här förordningen.

#### Artikel 2

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

<sup>(1)</sup> EGT nr L 224, 18.8.1990, s. 1.

<sup>(2)</sup> Se sida 9 i denna tidning.

<sup>(3)</sup> EGT nr L 317, 6.11.1981, s. 1.

<sup>(4)</sup> EGT nr L 214, 24.8.1993, s. 31.

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

Utfärdad i Bryssel den 14 februari 1996.

*På kommissionens vägnar*

Martin BANGEMANN

*Ledamot av kommissionen*

---

## BILAGA

A. I bilaga I skall följande ändring göras:

1. Medel mot infektioner
- 1.2 Antibiotika
- 1.2.2 Cephalosporiner

| Farmakologiskt verksamma substanser | Restmarkör | Djurarter | MRL      | Målvävnader | Andra bestämmelser |
|-------------------------------------|------------|-----------|----------|-------------|--------------------|
| *1.2.2.1 Cefquinom                  | Cefquinom  | Nöt       | 20 µg/kg | Mjölks"     |                    |

B. I bilaga II punkt 2. "Organiska föreningar" skall följande ändringar göras:

2. Organiska kemiska ämnen

| Farmakologiskt verksamma substanser | Djurarter                          | Andra bestämmelser |
|-------------------------------------|------------------------------------|--------------------|
| *2.29 Buserelin                     | Alla livsmedelsproducerande arter  |                    |
| 2.30 Ketoprofen                     | Nöt, hästar                        |                    |
| 2.31 Koffein                        | Alla livsmedelsproducerande arter  |                    |
| 2.32 Teofyllin                      | Alla livsmedelsproducerande arter  |                    |
| 2.33 Teobromin                      | Alla livsmedelsproducerande arter" |                    |

C. I bilaga III skall följande ändringar göras:

1. Medel mot infektioner
- 1.2 Antibiotika
- 1.2.2 Makrolider

| Farmakologiskt verksamma substanser | Restmarkör | Djurarter | MRL       | Målvävnader         | Andra bestämmelser                                 |
|-------------------------------------|------------|-----------|-----------|---------------------|--|
| *1.2.2.4 Josamycin                  | Josamycin  | Kyckling  | 400 µg/kg | Njuror              | Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 juli 2000" |
|                                     |            |           | 200 µg/kg | Lever, muskel, fett |  |
|                                     |            |           | 200 µg/kg | Ägg                 |  |

## 1.2.6 Kinoloner

| Farmakologiskt verksamma substanser | Restmarkör | Djurarter | MRL       | Målvävnader                | Andra bestämmelser                                 |
|-------------------------------------|------------|-----------|-----------|----------------------------|--|
| *1.2.6.2 Decoquinat                 | Decoquinat | Nöt, får  | 500 µg/kg | Muskel, lever, njure, fett | Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 juli 2000" |

## 1.2.8 Polymyxiner

| Farmakologiskt verksamma substanser | Restmarkör | Djurarter                       | MRL       | Målvävnader         | Andra bestämmelser                                 |
|-------------------------------------|------------|---------------------------------|-----------|---------------------|--|
| *1.2.8.1 Kolistin                   | Kolistin   | Nöt, får, svin, kyckling, kanin | 200 µg/kg | Njure               | Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 juli 2000" |
|                                     |            |                                 | 150 µg/kg | Lever, muskel, fett |  |
|                                     |            | Nöt, får                        | 50 µg/kg  | Mjölks"             |  |
|                                     |            | Kyckling                        | 300 µg/kg | Ägg                 |  |