

## KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 954/1999

av den 5 maj 1999

om ändring av bilaga 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 953/1999<sup>(2)</sup>, särskilt artiklarna 7 och 8 i denna, och

av följande skäl:

- (1) I enlighet med förordning (EEG) nr 2377/90 måste gränsvärden för högsta tillåtna restmängder successivt fastställas för samtliga farmakologiskt verk samma substanser som används inom gemenskapen i veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda att ges till livsmedelsproducerande djur.
- (2) Gränsvärden 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.
- (3) 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).
- (4) För kontroll av resthalter bör enligt tillämplig gemenskapslagstiftning gränsvärden vanligtvis fastställas för målvävnaderna lever eller njure. I den

internationella handeln avlägsnas dock ofta lever och njure från slaktkroppen, och gränsvärden bör därför alltid fastställas även för muskel- eller fettvävnader.

- (5) För veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda för äggläggande fåglar, mjölkdjur eller honungsbin, måste gränsvärden även fastställas för ägg, mjölk eller honung.
- (6) För att möjliggöra komplettering av vetenskapliga studier bör cypermetrin, alfacypermetrin och cefquinom införas i bilaga III till förordning (EEG) nr 2377/90.
- (7) 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 släppa ut de berörda veterinärmedicinska läkemedlen på marknaden, vilka beviljats enligt rådets direktiv 81/851/EEG<sup>(3)</sup>, senast ändrat genom direktiv 93/40/EEG<sup>(4)</sup>.
- (8) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från Ständiga kommittén för veterinärmedicinska läkemedel.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

*Artikel 1*

Bilaga 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 L 224, 18.8.1990, s. 1.

<sup>(2)</sup> Se sida 23 i denna tidning.

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

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

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

Utfärdad i Bryssel den 5 maj 1999.

*På kommissionens vägnar*

Martin BANGEMANN

*Ledamot av kommissionen*

---

BILAGA

Bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90 ändras enligt följande:

1. Medel mot infektioner
  - 1.2 Antibiotika
    - 1.2.4 Cefalosporiner

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Cefquinom	Cefquinom	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Skind och fett Lever Njure	Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 januari 2000"

2. Antiparasitmedel
  - 2.2 Medel mot ektoparasiter
    - 2.2.3 Pyretrin och pyretroider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Alfacypermetrin	Cypermetrin (summan av isomerer)	Nötkreatur, får          Kyckling	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg   50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure Mjolk Ytterligare bestämmelser i rådets direktiv 93/57/EG (EGT L 211, 23.8.1992, s. 1) skall beaktas  Muskel Skind och fett Lever Njure Ägg	Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 januari 2002"

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
Cypermetrin	Cypermetrin (summan av isomerer)	Nötkreatur, får, get	20 µg/kg	Muskel	Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 januari 2002"
			200 µg/kg	Fett	
			20 µg/kg	Lever	
			20 µg/kg	Njure	
			20 µg/kg	Mjök	
				Ytterligare bestämmelser i rådets direktiv 93/57/EG (EGT L 211, 23.8.1992, s. 1) skall beaktas	
		Svin	20 µg/kg	Muskel	
			200 µg/kg	Skinn och fett	
			20 µg/kg	Lever	
		Kyckling	20 µg/kg	Njure	
			50 µg/kg	Muskel	
			50 µg/kg	Skinn och fett	
			50 µg/kg	Lever	
			50 µg/kg	Njure	
		Laxfiskar	50 µg/kg	Ägg	
			50 µg/kg	Muskel och skinn i naturliga proportioner	