

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1942/1999

av den 10 september 1999

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⁽¹⁾, senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 1931/1999⁽²⁾, särskilt artikel 6, 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 verksamma 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. Klorsulon, danofloxacin, florfenikol och moxidectin skall införas i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90.
7. Levometadon, fempipramidhydroklorid, *apocynum cannabinum*, hydroklorotiazid, *virola sebifera*, *selenicereus grandiflorus*, *thuja occidentalis*, trikainmesilat, triklormethiazid, vinkamin och *harunga madagascariensis* skall införas i bilaga II till förordning (EEG) nr 2377/90.
8. För att möjliggöra komplettering av vetenskapliga studier skall deltametrin införas i bilaga III till förordning (EEG) nr 2377/90.
9. 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⁽³⁾, senast ändrat genom direktiv 93/40/EEG⁽⁴⁾.
10. 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*.⁽¹⁾ EGT L 224, 18.8.1990, s. 1.⁽²⁾ EGT L 240, 10.9.1999, s. 3.⁽³⁾ EGT L 317, 6.11.1981, s. 1.⁽⁴⁾ 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 10 september 1999.

På kommissionens vägnar

Karel VAN MIERT

Ledamot av kommissionen

BILAGA

Bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90 skall ändras på följande sätt:

1. Medel mot infektioner

1.2 Antibiotika

1.2.3 kinoloner

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Danofloxacin	Danofloxacin	Svin	100 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Skinn och fett Lever Njure"	

1.2.5 Florfenikol och liknande substanser

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Florfenicol	Summan av florfenikol och dess metaboliter mätt som florfenikolamin	Svin	300 µg/kg 500 µg/kg 2 000 µg/kg 500 µg/kg	Muskel Skinn och fett Lever Njure"	

2. Antiparasitära medel

2.1 Medel mot endoparasiter

2.1.5 Bensensulfonamider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Klorsulon	Klorsulon	Nötkreatur	35 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Lever Njure"	

2.3 Medel mot endo- och ektoparasiter

2.3.1 Avernemektiner

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmärkor	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Moxidektin	Moxidektin	Hästdjur	50 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure"	

Bilaga II till förordning (EEG) nr 2377/90 skall ändras på följande sätt:

2. Organiska kemiska ämnen

Farmakologiskt verksamma substanser	Djurarter	Andra bestämmelser
"Fenpipramidhydroklorid	Hästdjur	Endast för intravenös användning
Hydroklorotiazid	Nötkreatur	
Levometaidon	Hästdjur	Endast för intravenös användning
Trikainmesilat	Fisk	Behandling endast via vatten
Triklormethiazid	Alla livsmedelsproducerande däggdjursarter	Ej till djur som producerar mjölk för humankonsumtion
Vinkamin	Nötkreatur	Endast för användning på nyfödda djur"

4. Ämnen som används i homeopatiska veterinärmedicinska produkter

Farmakologiskt verksamma substanser	Djurarter	Andra bestämmelser
" <i>Apocynum cannabinum</i>	Alla livsmedelsproducerande arter	Endast för användning i homeopatiska veterinärmedicinska läkemedel som framställts enligt homeopatiska farmakopéer till en koncentration i läkemedlet som inte överstiger en hundradel. Endast för oral administrering
<i>Hanunga madagascariensis</i>	Alla livsmedelsproducerande arter	Endast för användning i homeopatiska veterinärmedicinska läkemedel som framställts enligt homeopatiska farmakopéer till en koncentration i läkemedlet som inte överstiger en tusendel

Farmakologiskt verksamma substanser	Djurarter	Andra bestämmelser
<i>Selenicereus grandiflorus</i>	Alla livsmedelsproducerande arter	Endast för användning i homeopatiska veterinärmedicinska läkemedel som framställts enligt homeopatiska farmakopéer till en koncentration i läkemedlet som inte överstiger en hundradel
<i>Thuja occidentalis</i>	Alla livsmedelsproducerande arter	Endast för användning i homeopatiska veterinärmedicinska läkemedel som framställts enligt homeopatiska farmakopéer till en koncentration i läkemedlet som inte överstiger en hundradel
<i>Virola sebifera</i>	Alla livsmedelsproducerande arter	Endast för användning i homeopatiska veterinärmedicinska läkemedel som framställts enligt homeopatiska farmakopéer till en koncentration i läkemedlet som inte överstiger en hundradel

Bilaga III till förordning (EEG) nr 2377/90 skall ändras på följande sätt:

2. Antiparasitmedel

2.2 Medel mot ektoparasiter

2.2.3 Pyretrin och pyretroider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Deltametrin	Deltametrin	Nötkreatur Får Ej till djur som producerar mjölk för humankonsumtion Kyckling	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure Mjolk Muskel Fett Lever Njure Muskel Skind och fett Lever Njure Ägg	Provisoriska MRL upphör att gälla den 1 juli 2001"