

## KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1490/2003

av den 25 augusti 2003

**om ändring av bilaga I 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 1029/2003<sup>(2)</sup>, särskilt artiklarna 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 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) Med anledning av det minskade utbudet av veterinärmedicinska läkemedel för vissa djurarter i livsmedelsproduktion<sup>(3)</sup> får gränsvärden för högsta tillåtna restmängder fastställas genom extrapolering ur de gränsvärden för högsta tillåtna restmängder, som på strikt vetenskapliga grunder fastställts för andra djurarter.

- (5) 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.
- (6) För veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda för äggläggande fåglar, mjölkdjur eller honungsbin, måste gränsvärden även fastställas för ägg, mjölk eller honung.
- (7) Cypermetrin och emamektin skall införas i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90.
- (8) En tillräckligt lång tidsfrist bör fastställas 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 Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG<sup>(4)</sup>.
- (9) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från Ständiga kommittén för veterinärmedicinska läkemedel.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

*Artikel 1*

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

*Artikel 2*Denna förordning träder i kraft den tredje dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Den skall tillämpas från och med den sextionde dagen efter att den har offentliggjorts.

<sup>(1)</sup> EGT L 224, 18.8.1990, s. 1.<sup>(2)</sup> EUT L 149, 17.6.2003, s. 15.<sup>(3)</sup> Utbudet av veterinärmedicinska läkemedel. Meddelande från kommissionen till rådet och Europaparlamentet KOM(2000) 806 slutlig.<sup>(4)</sup> EGT L 311, 28.11.2001, s. 1.

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

Utfärdad i Bryssel den 25 augusti 2003.

*På kommissionens vägnar*

Erkki LIKANEN

*Ledamot av kommissionen*

---

## BILAGA

Bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90 skall vara som följer:

## 2. Antiparasitära medel

## 2.2 Medel mot ektoparasiter

## 2.2.3 Pyretrin och pyretroider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader
"Cypermetrin	Cypermetrin (summan av isomerer)	Nötkreatur	20 µg/kg	Muskel
			200 µg/kg	Fett
			20 µg/kg	Lever
			20 µg/kg	Njure
			20 µg/kg	Mjölk <sup>(1)</sup>
		Får <sup>(2)</sup>	20 µg/kg	Muskel
			200 µg/kg	Fett
			20 µg/kg	Lever
			20 µg/kg	Njure
			20 µg/kg	Njure

<sup>(1)</sup> Ytterligarebestämmelserna i rådets direktiv nr 93/57/EG skall beaktas.

<sup>(2)</sup> Ej till djur som producerar mjölk för humankonsumtion."

## 2.3 Medel mot endo- och ektoparasiter

## 2.3.1 Avermektiner

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader
"Emamektin	Emamektin B1a	Fisk	100 µg/kg	Muskel och skinn i naturliga proportioner"