

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1875/2004**av den 28 oktober 2004****om ändring av bilagorna II och III 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 beträffande natriumsalicylat och fenvalerat****(Text av betydelse för EES)**

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS KOMMISSION HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

den vetenskapliga forskningen om detta ämne, och giltighetstiden för det preliminära gränsvärdet för högsta tillåtna restmängd bör därför förlängas till den 1 juli 2006.

med beaktande av Fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

(4) Förordning (EEG) nr 2377/90 bör ändras i enlighet med detta.

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⁾, särskilt artikel 3 och artikel 4 tredje stycket i denna,

(5) En tillräcklig tidsfrist bör fastställas innan denna förordning blir tillämplig, så att medlemsstaterna kan göra de nödvändiga anpassningarna till bestämmelserna i denna förordning av de tillstånd att släppa ut de berörda veterinärmedicinska läkemedlen på marknaden som har beviljats enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för veterinärmedicinska läkemedel⁽²⁾.

med beaktande av yttranden från Europeiska läkemedelsmyndigheten och Kommittén för veterinärmedicinska läkemedel, och

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

av följande skäl:

(1) Alla farmakologiskt verksamma ämnen som används inom gemenskapen i veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda att ges till livsmedelsproducerande djur skall utvärderas i enlighet med förordning (EEG) nr 2377/90.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

(2) Ämnet natriumsalicylat har förts in i bilaga II för alla livsmedelsproducerande djurarter förutom fisk, men endast för utvärtes bruk. Användningen bör utvidgas till att även omfatta oralt bruk hos nötkreatur och svin, med undantag av djur som producerar mjölk avsedd som livsmedel.

Bilagorna II och III till förordning (EEG) nr 2377/90 skall ändras i enlighet med bilagan till denna förordning.

Artikel 2

(3) Det preliminära gränsvärdet för högsta tillåtna restmängd av fenvalerat upphör att gälla den 1 juli 2004. Det har visat sig ändamålsenligt att möjliggöra ett slutförande av

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 28 december 2004.

⁽¹⁾ EGT L 224, 18.8.1990, s. 1. Förordningen senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 1851/2004 (EUT L 323, 26.10.2004, s. 6).

⁽²⁾ EGT L 311, 28.11.2001, s. 1. Direktivet senast ändrat genom direktiv 2004/28/EG (EUT L 136, 30.4.2004, s. 58).

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

Utfärdad i Bryssel den 28 oktober 2004.

På kommissionens vägnar

Olli REHN

Ledamot av kommissionen

BILAGA

A. Följande ämne(n) skall föras in i förordning (EEG) nr 2377/90 bilaga II

2. Organiska föreningar

Farmakologiskt verksamma substanser	Djurarter
"Natriumsalicylat	Nötkreatur, svin ⁽¹⁾

⁽¹⁾ Endast för oral administrering. Ej till djur som producerar mjölk för human konsumtion."

B. Följande ämne(n) skall föras in i förordning (EEG) nr 2377/90 bilaga III

2. Antiparasitära medel
 2.2 Medel mot ektoparasiter
 2.2.3 Pyretroider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restriktioner	Djurarter	MRL	Målvävnader
"Fenvalerat ⁽¹⁾	Fenvalerat (summan av RR-, SS-, RS- och SR-isomererna)	Nötkreatur	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure Mjolk

⁽¹⁾ Preliminära MRL upphör att gälla den 1.7.2006."