

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 75/2005

av den 18 januari 2005

om ändring av bilagorna I, 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 avseende moxidektin, linjära alkylbensensulfonsyror med alkylkedjelängder mellan C₉ och C₁₃ som innehåller mindre än 2,5 % kedjor längre än C₁₃ samt acetylisovaleryltylosin

(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⁾, särskilt artiklarna 2, 3 och 4 i denna,

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

av följande skäl:

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

(2) Moxidektin har införts i bilaga I för muskel, fett, lever och njurar från nötkreatur, får och hästdjur samt för mjölk men i detta fall endast mjölk från nötkreatur. Införandet i bilaga I bör utvidgas till att omfatta mjölk från fårarter.

(3) Linjära alkylbensensulfonsyror med alkylkedjelängder mellan C₉ och C₁₃ som innehåller mindre än 2,5 % kedjor längre än C₁₃ har införts i bilaga II för nötkreatur och endast för utvärtes bruk. Införandet i bilaga II bör utvidgas till att omfatta fårarter.

⁽¹⁾ EGT L 224, 18.8.1990, s. 1. Förordningen senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 2232/2004 (EUT L 379, 24.12.2004, s. 71).

(4) Substansen acetylisovaleryltylosin har införts i bilaga I för svin. För att möjliggöra komplettering av vetenskapliga studier skall acetylisovaleryltylosin införas i bilaga III för fjäderfä men inte för djur som producerar ägg för human konsumtion.

(5) När det gäller de tillstånd som enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för veterinärmedicinska läkemedel⁽²⁾ beviljats för utsläppande av de berörda veterinärmedicinska läkemedlen på marknaden bör det fastställas en tillräckligt lång frist innan denna förordning börjar tillämpas så att medlemsstaterna kan göra de eventuella ändringar som är nödvändiga för att följa bestämmelserna i denna förordning.

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

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

Artikel 1

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

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 20 mars 2005.

⁽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 18 januari 2005.

På kommissionens vägnar

Günter VERHEUGEN

Vice ordförande

BILAGA

A. Följande substans skall införas i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90:

2. Antiparasiära medel
- 2.3 Medel mot endo- och ectoparasiter
- 2.3.1 Avernektiner

Farmakologiskt verksam(ma) substans(er)	Restmarkör	Djurart	Gränsvärde	Målvävnad
" Moxidektin "	Moxidektin	Får	40 µg/kg	Mjolk ⁽¹⁾

B. Följande substans skall införas i bilaga II till förordning (EEG) nr 2377/90:

2. Organiska kemiska substanser

Farmakologiskt verksam(ma) substans(er)	Djurart
" Linjära alkylbensensulfonsyror med alkylkedjelängder mellan C₉ och C₁₃ som innehåller mindre än 2,5 % kedjor längre än C₁₃ "	Får ⁽¹⁾
(1) Endast för urvårtes bruk."	

C. Följande substans skall införas i bilaga III till förordning (EEG) nr 2377/90:

1. Medel mot infektioner
- 1.2 Antibiotika
- 1.2.2 Makrolider

Farmakologiskt verksam(ma) substans(er)	Restmarkör	Djurart	Gränsvärde	Målvävnad
" Acetylisovaleryltylosin ⁽¹⁾ "	Summan av acetylisovaleryltylosin och 3-O-acetyltylosin	Fjäderfå ⁽²⁾	50 µg/kg	Skinn och fett
			50 µg/kg	Lever

(1) De provisoriska gränsvärdena gäller inte efter den 1 juli 2006.

(2) Ej till djur som producerar ägg för human konsumtion."