

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1518/2005**av den 19 september 2005****om ändring av bilagorna I 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 acetylisovaleryltylosin och fluazuron****(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 artikel 2 och artikel 4 tredje stycket i denna,

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

av följande skäl:

- (1) I enlighet med förordning (EEG) nr 2377/90 måste man utvärdera samtliga farmakologiskt verksamma substanser som används inom gemenskapen i veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda att ges till livsmedelsproducerande djur.
- (2) Acetylisovaleryltylosin finns med i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90 för muskel, hud och fett, lever och njurar från svin. Substansen har också införts i bilaga III till den förordningen för skinn och fett samt för lever från fjäderfä, med undantag för djur som producerar ägg som skall användas som livsmedel, i avvaktan på slutförandet av vetenskapliga studier. Dessa studier har nu slutförts och acetylisovaleryltylosin bör därför införas i bilaga I till den förordningen för fjäderfä.

- (3) En ansökan om fastställande av högsta tillåtna restmängder av fluazuron har lämnats in. I avvaktan på slutförandet av vetenskapliga studier avseende nötkreatur bör fluazuron införas i bilaga III till den förordningen.
- (4) Förordning (EEG) nr 2377/90 bör därför ändras i enlighet med detta.
- (5) Det bör 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 när det gäller sådana godkännanden för försäljning som beviljats enligt Europaparlamentets och rådets direktiv 2001/82/EG av den 6 november 2001 om upprättande av gemenskapsregler för veterinärmedicinska läkemedel⁽²⁾.
- (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 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 19 november 2005.

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

Utfärdad i Bryssel den 19 september 2005.

På kommissionens vägnar

Günter VERHEUGEN

Vice ordförande

⁽¹⁾ EGT L 224, 18.8.1990, s. 1. Förordningen senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 1356/2005 (EUT L 214, 19.8.2005, s. 3).

⁽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).

BILAGA

A. Följande substans(er) skall införas i bilaga I (Förteckning över farmakologiskt verksamma substanser för vilka gränsvärden för högsta tillåtna restmängder har fastställts).

- ”1. Medel mot infektioner
- 1.2 Antibiotika
- 1.2.4 Makrolider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	Gränsvärde	Målvävnader
Acetylisovaleryltylosin	Summan av acetylisovaleryltylosin och 3-O-acetyltylosin	Fjäderfå (1)	50 µg/kg 50 µg/kg	Skin + fett Lever

(1) Inte till djur som producerar ägg som skall användas som livsmedel.”

B. Följande substans(er) skall införas i bilaga III (Förteckning över farmakologiskt verksamma substanser som används i veterinärmedicinska läkemedel och för vilka provisoriska gränsvärden för högsta tillåtna restmängder (MRL) har fastställts).

- ”2. Antiparasitära medel
- 2.2 Medel mot ektoparasiter
- 2.2.5 Acylureaderivat

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	Gränsvärde	Målvävnader
Fluazuron (1)	Fluazuron	Nötkreatur (2)	200 µg/kg 7 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure

(1) De provisoriska gränsvärdena upphör att gälla den 1 januari 2007.

(2) Inte till djur som producerar mjölk som skall användas som livsmedel.”