

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1478/2001

av den 18 juli 2001

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 1322/2001⁽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 användas inom gemenskapen; veterinärmedicinska läkemedel som är avsedda att ges till livsmedelsproducerande djur.
- (2) Gränsvärden bör fastställas först efter det att Ständiga 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) Bacitracin (nötkreatur mjölk), Rafoxanid, Coumafos, Cyromazin och Doremektin (hjort inklusive ren) skall införas i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90.
- (7) Amprolium och tiludronsyra, dinatriumsalt skall införas i bilaga II till förordning (EEG) nr 2377/90.
- (8) För att möjliggöra komplettering av vetenskapliga studier, bör giltighetstiden för temporära MRL, tidigare definierad i bilaga III till förordning (EEG) nr 2377/90, förlängas för Piperazin.
- (9) 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 rådets direktiv 81/851/EEG⁽³⁾ senast ändrat genom kommissionens direktiv 2000/37/EG⁽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 tredje dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska gemenskapernas officiella tidning*.

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

⁽¹⁾ EGT L 224, 18.8.1990, s. 1.⁽²⁾ EGT L 177, 30.6.2001, s. 52.⁽³⁾ EGT L 317, 6.11.1981, s. 1.⁽⁴⁾ EGT L 139, 10.6.2000, s. 25.

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

Utfärdad i Bryssel den 18 juli 2001.

På kommissionens vägnar

Erkki LIIKANEN

Ledamot av kommissionen

BILAGA

A. Bilaga I till förordning (EG) nr 2377/90 ändras på följande sätt:

1. Medel mot infektioner

1.2 Antibiotika

1.2.12 Polypeptider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Bacitracin	Summan av bacitracin A, bacitracin B och bacitracin C	Nötkreatur	100 µg/kg	Mjölk"	

2. Antiparasitära medel

2.1 Medel mot endoparasiter

2.1.1 salicylanilider

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Rafoxanid	Rafoxanid	Nötkreatur	30 µg/kg 30 µg/kg 10 µg/kg 40 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure	Ej till djur som producerar mjölk för humankonsumtion"
		Får	100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure	

2.2 Medel mot ectoparasiter

2.2.1 Organiska fosforföreningar

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Coumafos	Coumafos	Tambi	100 µg/kg	Honung"	

2.2.6 Triazinderivat

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Cyromazin	Cyromazin	Får	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure	Ej till djur som producerar mjölk för humankonsumtion"

2.3 Medel mot endo- och ectoparasiter

2.3.1 Avermectin

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Doramektin	Doramektin	Hjort, inklusive ren	20 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure"	

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

2. Organiska kemiska ämnen

Farmakologiskt verksamma substanser	Djurarter	Andra bestämmelser
"Amprolium	Fjäderfå	Endast för oral administrering
Tiludronsyra, dinatrium salt	Hästdjur	Endast för intravenös användning"

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

2. Antiparasitära medel

2.1 Medel mot endoparasiter

2.1.5 Piperazinderivat

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader	Andra bestämmelser
"Piperazin	Piperazin	Svin	400 µg/kg 800 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Muskel Skinn och Fett Lever Njure	Provisoriska MRL upphör att gälla 1.7.2003"
		Kyckling	2 000 µg/kg	Ägg	