

KOMMISSIONENS FÖRORDNING (EG) nr 1831/2006**av den 13 december 2006****om ändring av bilaga I 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, med avseende på doramektin****(Text av betydelse för EES)**

EUROPEISKA GEMENSKAPERNAS KOMMISSION HAR ANTAGIT
DENNA FÖRORDNING

omfatta muskel, fett, lever och njure från alla livsmedelsproducerande däggdjursarter, med undantag för djur som producerar mjölk som skall användas som livsmedel.

med beaktande av fördraget om upprättandet av Europeiska gemenskapen,

(3) Förordning (EEG) nr 2377/90 bör därför 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 2,

(4) Det bör fastställas en tillräckligt lång frist innan den här förordningen börjar tillämpas, så att medlemsstaterna kan göra eventuella ändringar som är nödvändiga för att följa bestämmelserna i den här förordningen när det gäller sådana godkännanden för försäljning av de berörda veterinärmedicinska läkemedlen som 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 Europeiska läkemedelsmyndighetens yttranden som utarbetas av kommittén för veterinärmedicinska läkemedel, och

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

av följande skäl:

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

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

Artikel 1

Bilaga 1 till rådets förordning (EEG) nr 2377/90 skall ändras i enlighet med bilagan till denna förordning.

(2) Doramektin finns upptaget i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90 för muskel, fett, lever och njure från nötkreatur, med undantag för nötkreatur som producerar mjölk som skall användas som livsmedel. Doramektin finns också upptaget i bilaga I till förordning (EEG) nr 2377/90 för muskel, fett, lever och njure från svin, får och hjordjur, inklusive renar, med undantag för får som producerar mjölk som skall användas som livsmedel. Uppgiften om doramektin i bilaga I bör ändras till att

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 12 februari 2007.

⁽¹⁾ EGT L 224, 18.8.1990, s. 1. Förordningen senast ändrad genom kommissionens förordning (EG) nr 1805/2006 (EUT L 343, 8.12.2006, s. 66).

⁽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 13 december 2006.

På kommissionens vägnar

Günter VERHEUGEN

Vice ordförande

BILAGA

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

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

Farmakologiskt verksamma substanser	Restmarkör	Djurarter	MRL	Målvävnader
"Doramektin	Doramektin	Alla livsmedelsproducerande arter ⁽¹⁾	40 µg/kg 150 µg/kg 100 µg/kg 60 µg/kg	Muskel Fett Lever Njure

⁽¹⁾ Ej till djur som producerar mjölk som skall användas som livsmedel."