

**REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (EB) nr. 1076/98**

frá 27. maí 1998

**um breytingu á II. viðauka við reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu**

(Texti sem varðar EES)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUBANDALAGANNA  
HEFUR,vegar eru lifur og nýru oft fjarlægð úr skrokkum í alþjóða-  
viðskiptum og því ætti einnig ávallt að ákvarða leyfilegt  
hámarks magn leifa í vöðva- eða fituvef.

með hliðsjón af stofnsáttmála Evrópubandalagsins,

Þegar um er að ræða dýralyf fyrir varpfugla, mjólkandi dýr  
eða býflugur skal einnig ákvarða leyfilegt hámarks magn  
leifa í eggjum, mjólk eða hunangi.með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 frá  
26. júní 1990 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð  
til að ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa dýralyfja í  
matvælum úr dýraríkinu <sup>(1)</sup>, eins og henni var síðast breytt  
með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1000/98  
<sup>(2)</sup>, einkum 6., 7. og 8. gr.,Bæta ber prasikvanteli, prókaíni, bútorfanóltartrati og  
2-aminóetanóli við í II. viðauka við reglugerð (EBE) nr.  
2377/90.*og að teknu tilliti til eftirfarandi:*Í samræmi við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 verður smám  
saman að ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa allra  
lyfjafræðilega virkra efna sem eru notuð í bandalaginu í  
dýralyf ætluð dýrum sem gefa af sér afurðir til manneldis.Veita ber 60 daga frest áður en þessi reglugerð öðlast gildi  
svo að aðildarríkin fái svigrúm til að gera þær breytingar,  
sem kunna að vera nauðsynlegar með tilliti til ákvæða  
þessarar reglugerðar, á leyfum sem hafa verið veitt til að  
markaðssetja viðkomandi dýralyf í samræmi við tilskipun  
ráðsins 81/851/EBE <sup>(3)</sup>, eins og henni var síðast breytt með  
tilskipun 93/40/EBE <sup>(4)</sup>.Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í  
samræmi við álit fastanefndarinnar um dýralyf.Ekki skal ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa fyrr en  
dýralyfjanefndin hefur kannað allar viðeigandi upplýsingar  
varðandi skaðleysi leifa viðkomandi efnis fyrir þá sem  
neyta matvæla úr dýraríkinu og áhrif leifanna á  
iðnaðarvinnslu matvæla.

SAMPYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Við ákvörðun á leyfilegu hámarks magni leifa dýralyfja í  
matvælum úr dýraríkinu er nauðsynlegt að tilgreina dýra-  
tegundina sem leifarnar kunna að finnast í, magnið sem má  
vera í hverjum viðkomandi vef úr dýri sem hefur fengið  
lyfjameðferð (markvef) og hvaða eiginleikar leifanna skipta  
máli við eftirlit með leifum (leifamerki).Ákvæðum II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er  
hér með breytt eins og fram kemur í viðaukanum við þessa  
reglugerð.

2. gr.

Til að auðvelda eftirlitið með lyfjaleifum, sem kveðið er á  
um í viðeigandi lögjöf bandalagsins, skal að jafnaði  
ákvarða leyfilegt hámarks magn leifa í lifur eða nýrum. HinsReglugerð þessi öðlast gildi 60 dögum eftir að hún birtist í  
*Stjórnartíðindum Evrópubandalaganna.*<sup>(1)</sup> Stjttíð. EB L 224, 18. 8. 1990, bls. 1.<sup>(2)</sup> Stjttíð. EB L 142, 14. 5. 1998, bls. 18.<sup>(3)</sup> Stjttíð. EB L 317, 6. 11. 1981, bls. 1.<sup>(4)</sup> Stjttíð. EB Lnr. 214, 24. 8. 1993, bls. 31.

Reglugerð þessi er bindandi í heild sinni og gildir í öllum aðildarríkjunum án frekari lögfestingar.

Gjört í Brussel 27. maí 1998.

*Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,*

Martin BANGEMANN

*framkvæmdastjóri.*

\_\_\_\_\_

## VIÐAUKI

II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er breytt sem hér segir:

## 2. Lífræn efnasambönd

Lyfjafraeðilega virk efni	Dýrategund	Önnur ákvæði
„2-amínóetanól	Allar tegundir sem eru nýttar til matar	
Bútorfanóltartrat	Dýr af hestaætt	Eingöngu til inngjafar í bláæð
Prasikvantel	Dýr af hestaætt	
Prókaín	Allar tegundir sem eru nýttar til matar**	