

**REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (EBE) nr. 955/94****frá 28. apríl 1994****um breytingu á I. og II. viðauka reglugerðar ráðsins 2377/90 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarksmagn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu**FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUBANDALAGANNA  
HEFUR,

Þegar um er að ræða dýralyf fyrir varpflugla, mjólkandi dýr eða hunangsflugur skal einnig ákvarða hámarksmagn lyfjaleifa í eggjum, mjólk eða hunangi.

með hliðsjón af stofnsáttmála Efnahagsbandalags Evrópu,

Bæta ber tilmikósíni við I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90.

með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 frá 26. júní 1990 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarksmagn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu <sup>(1)</sup>, eins og henni var síðast breytt með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EBE) nr. 3426/93 <sup>(2)</sup>, einkum 6., 7. og 8. gr.,

Bæta ber jöði og jöðsamböndum, natríumklóríti, mjólkursýru og melatóníni 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 hámarksmagn leifa allra lyfjafræðilega virkra efna sem eru notuð í bandalaginu í dýralyf fyrir dýr sem gefa af sér afurðir til mannelis.

Veita skal 60 daga frest áður en þessi reglugerð öðlast gildi svo að aðildarríkin fái svigrúm til að gera þær breytingar sem nauðsynlegar kunna að vera, með tilliti til ákvæða þessarar reglugerðar, á markaðsleyfum sem veitt hafa verið fyrir viðkomandi dýralyf í samræmi við tilskipun ráðsins 81/851/EBE <sup>(3)</sup>, eins og henni var breytt með tilskipun 93/40/EBE <sup>(4)</sup>.

Ekki skal ákvarða hámarksmagn lyfjaleifa fyrr en dýralyfjanefnd hefur kannað allar upplýsingar sem máli skipta og varða skaðleysi leifa viðkomandi efnis fyrir þá sem neyta matvæla úr dýraríkinu og áhrif leifanna á iðnaðarvinnslu matvæla.

Ráðstafanirnar sem kveðið er á um í þessari reglugerð eru í samræmi við álit nefndar um að laga að tækniframförum þær tilskipanir er fjalla um afnám tæknilegra hindrana í viðskiptum með dýralyf.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

*1. gr.*

Við ákvörðun á hámarksmagni dýralyfjaleifa í matvælum úr dýraríkinu verður að tilgreina dýrategundina sem lyfjaleifarnar kunna að finnast í, magnið sem kann að finnast í hverjum viðkomandi kjötvef úr dýri sem hefur fengið lyfjameðferð (markvefur) og hvaða eiginleikar leifanna hafa gildi við eftirlit með lyfjaleifum (leifamerki).

Á I. og II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 eru hér með gerðar breytingar sem tilgreindar eru í viðaukanum.

*2. gr.*

Til að auðvelda eftirlit með lyfjaleifum, eins og kveðið er á um í viðeigandi lögjöf bandalagsins, skal yfirleitt ákvarða hámarksmagn lyfjaleifa í lifur eða nýrum. En lifur og nýru eru oft fjarlægð úr skrokkum í alþjóðaviðskiptum og því skal einnig ávallt ákvarða hámarksmagn lyfjaleifa í vöðva eða fituvef.

Reglugerð þessi öðlast gildi 60 dögum eftir birtingu hennar í *Stjórnartíðindum Evrópubandalagsins*.<sup>(1)</sup> Stjútíð. EB nr. L 224, 18. 8. 1990, bls. 1.<sup>(2)</sup> Stjútíð. EB nr. L 312, 15. 12. 1993, bls. 15.<sup>(3)</sup> Stjútíð. EB nr. L 317, 6. 11. 1981, bls. 1.<sup>(4)</sup> Stjútíð. EB nr. L 214, 24. 8. 1993, bls. 31.

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

Gjört í Brussel 28. apríl 1994.

*Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,*

Martin BANGEMANN

*framkvæmdastjóri.*

VIDAUKI

A. I. viðauki breytist sem hér segir:

eftirfarandi fyrir sögn er bætt við lið 1.2. „Sýklalyf“:

„1.2.1. Makrólíður

Lyfjafræðilega virk efni	Leifamerki	Dýrategundir	MRL	Markvefur	Önnur ákvæði
1.2.4.1. Tilmikósín	Tilmikósín	Nautgripir	100 µg/kg  50 µg/kg	Lifur, nýru  Vöðva- fita“	

B. II. viðauki breytist sem hér segir:

eftirfarandi liðum er bætt við lið 1. „Ólífræn efnasambönd“:

Lyfjafræðilega virk efni	Dýrategundir	Önnur ákvæði
„1.3. Joð og ólífræn joðsambönd: þar með talin: — Natríum og kalíumjoðið — Natríum og kalíumjoðið — Joðfór	Allar tegundir sem nýttar eru til matar	
1.4. Natríumklórít	Nautgripir	Aðeins til útvortis notkunar“

Eftirfarandi liðum er bætt við lið 2. „Lífræn efnasambönd“:

Lyfjafræðilega virk efni	Dýrategundir	Önnur ákvæði
„2.5 Mjólkursýra 2.6 Melatónín	Allar tegundir sem nýttar eru til matar Sauðfé Geitur	
2.7 Lífræn joðsambönd — Joðform — Pólývínýlþýrrólíðon-joð	Allar tegundir sem nýttar eru til matar“	