

REGLUGERÐ

um (9.) breytingu á reglugerð nr. 653/2001 um hámark dýralyfjaleifa í sláturafurðum, eggjum og mjólk.

1. gr.

Reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 2232/2004, frá 23. desember 2004, sem vísað er til í XIII. kafla II. viðauka samningsins um Evrópska efnahagssvæðið, eins og honum var breytt með ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 98/2005, frá 10. júlí 2005, reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1148/2005, frá 15. júlí 2005, og reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1299/2005, frá 8. ágúst 2005, sem vísað er til í XIII. kafla II. viðauka samningsins um Evrópska efnahagssvæðið eins og honum var breytt með ákvörðun sameiginlegu EES-nefndarinnar nr. 24/2006, frá 12. mars 2006, skulu öðlast gildi hér á landi með þeim breytingum og viðbótum sem leiðir af reglugerð þessari, II. viðauka samningsins, bókun 1 við samninginn og öðrum ákvæðum hans.

2. gr.

Ofangreindar reglugerðir framkvæmdastjórnarinnar eru birtar sem fylgiskjöl við reglugerð þessa.

3. gr.

Eftirfarandi breytingar verða á reglugerð nr. 653/2001:

A. Breyting verður á lyfjaefnunum „Peneþamat“ og „Fenoxýmetýlpenisillín“ í tölulið 1.2.1. Penisillín, undirkafla 1.2. Sýklalyf, kafla 1. Sýkingalyf í I. viðauka.

Lyfjafræðilega virk efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir
Peneþamat	Bensýlpenisillín	Öll spendýr sem gefa af sér afurðir til mannelis	50 µg/kg	Vöðvi
			50 µg/kg	Fita
			50 µg/kg	Lifur
			50 µg/kg	Nýru
			4 µg/kg	Mjólk

Lyfjafræðilega virk efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir	Önnur ákvæði
Fenoxýmetýlpenisillín	Fenoxýmetýlpenisillín	Alifuglar	25 µg/kg	Vöðvi	Ekki ætlað
			25 µg/kg	Húð og fita	dýrum sem gefa
			25 µg/kg	Lifur	af sér egg til
			25 µg/kg	Nýru	mannelid

B. Breyting verður á lyfjaefninu „Þíamfeníkol“ í tölulið 1.2.11. Flórfeníkol og skyld efni, undirkafla 1.2. Sýklalyf, kafla 1. Sýkingalyf í I. viðauka.

Lyfjafræðilega virk(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir	Önnur ákvæði
Þíamfeníkól	Þíamfeníkól	Svín	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Vöðvi Húð og fita Lifur Nýra	Bráðabirgðahámarksgildi leifa falla úr gildi 2007

C. Breyting verður á lyfjaefninu „Foxím“ í tölulið 2.2.1. Lífræn fosföt, undirkafla 2.2. Útsníklalyf, kafla 2. Sníklalyf í I. viðauka.

Lyfjafræðilega virk(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir
Foxím	Foxím	Kjúklingar	25 µg/kg 550 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg 60 µg/kg	Vöðvi Húð og fita Lifur Nýra Egg

D. Breyting verður á lyfjaefninu „Toltrasúríl“ í tölulið 2.4.3. Tríasíntríónafleiður, undirkafla 2.4. Frumdýrallyf, kafla 2. Sníklalyf í I. viðauka.

Lyfjafræðilega virk(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir	Önnur ákvæði
Toltrasúríl	Toltrasúrílsúlfón	Nautgripir	100 µg/kg 150 µg/kg 500 µg/kg 250 µg/kg	Vöðvi Fita Lifur Nýru	Ekki ætlað dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis

E. Breyting verður á neðangreindum lyfjaefnum í kafla 2. Lífræn efnasambönd í II. viðauka.

Lyfjafræðilega virk(t) efni	Dýrategund	Önnur ákvæði
Klóprostenól	Hestar	Eingöngu til notkunar við innöndun
R-klóprostenól	Geitur	
Sorbítanseskvíóleat	Geitur	
	Allar tegundir dýra sem gefa af sér afurðir til manneldis	

F. Breyting verður á lyfjaefnunum „Altrenógest“ og „Norgestómet“ í undirkafla 6.1. Prógestagen, kafla 6. Lyf sem virka á æxlunarfæri í III. viðauka.

Lyfjafræðilega virk(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir	Önnur ákvæði
Altrenógest	Altrenógest	Svín	1 µg/kg 0,4 µg/kg	Húð og fita Lifur	Eingöngu til notkunar við dýrarækt og í samræmi við ákvæði tilskipunar 96/22/EB
		Dýr af hestaætt	1 µg/kg 0,9 µg/kg	Fita Lifur	

Lyfjafræðilega virk(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir	Önnur ákvæði
Norgestómet	Norgestómet	Nautgripir	0,2 µg/kg	Vöðvi	Eingöngu til notkunar í tengslum við lækningar eða dýrarækt
			0,2 µg/kg	Fita	
			0,2 µg/kg	Lifur	
			0,2 µg/kg	Nýra	
			0,12 µg/kg	Mjólk	

4. gr.

Reglugerð þessi er sett með heimild í lögum nr. 96/1997 um eldi og heilbrigði sláturdýra, slátrun, vinnslu, heilbrigðissskoðun og gæðamat á sláturafurðum og lögum nr. 66/1998 um dýralækna og heilbrigðisþjónustu við dýr, ásamt síðari breytingum. Reglugerðin öðlast þegar gildi.

Landbúnaðarráðuneytinu, 30. nóvember 2007.

F. h. r.

Ólafur Friðriksson.

Baldur P. Erlingsson.

Fylgiskjal I.**REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (EB) nr. 2232/2004**

frá 23. desember 2004

um breytingu á I., II. og III. 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 að því er varðar altrenógest, beklómetasondíprópiónat, klóprostenól, r-klóprostenól, sorbitanseskvíóleat og toltrasúríl

(Texti sem varðar EES)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUBANDALAGANNA HEFUR,

með hliðsjón af stofnsáttmála Evrópubandalagsins,

með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 frá 26. júní 1990 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu ⁽¹⁾, einkum 2. og 3. gr. og 4. gr. (þriðju málsgrein),

með hliðsjón af álit Lyfjastofnunar Evrópu sem nefndin um dýralyf setur fram,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Öll lyfjafræðilega virk efni, sem notuð eru innan Bandalagsins í lyf fyrir dýr sem gefa af sér afurðir til mannelis, skulu metin í samræmi við reglugerð (EBE) nr. 2377/90.
- 2) Efnið altrenógest var skráð, í samræmi við tilskipun ráðsins 96/22/EB frá 29. apríl 1996 um að banna í búfjárrækt notkun tiltekinna efna sem hafa hormónavirkni eða skjaldheftandi virkni, og notkun betaörva og niðurfellingu á tilskipun 81/602/EBE, 88/146/EBE og 88/299/EBE ⁽²⁾, í III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90, fyrir dýr af svína- og hestaætt, einungis vegna notkunar í dýrarækt þar til vísindarannsóknum er lokið. Þessum rannsóknum er nú lokið og því ber að bæta altregónesti við í I. viðauka við þá reglugerð.
- 3) Efnið beklómetasondíprópiónat ber að skrá í II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir dýr af hestaætt en eingöngu til notkunar við innöndun.

4) Efnið klóprostenól og r-klóprostenól hafa verið skráð í II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir nautgripi, svín og dýr af hestaætt. Þessar færslur skal rýmka þannig að þær nái einnig til geita.

5) Efnið sorbitanseskvíóleat er náskyld efni sorbitantríóleat sem er skráð í II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir allar tegundir dýra sem gefa af sér afurðir til mannelis. Leyfilegt er að nota aðra sorbitanestera sem aukefni í matvælum samkvæmt tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 95/2/EB frá 20. febrúar 1995 um aukefni í matvælum önnur en litarefni og sætuefni ⁽³⁾ og eru þeir því skráðir í II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir allar tegundir dýra sem gefa af sér afurðir til mannelis. Þeir sorbitanestrar, sem um ræðir, eru sorbitanmónóesterat (E 491), sorbitantrísterat (E 492), sorbitanmónólát (E 493), sorbitanmónóóleat (E 494) og sorbitanmónópalmítat (E 495) og því skal einnig skrá sorbitanseskvíóleat í téðan II. viðauka fyrir allar tegundir dýra sem gefa af sér afurðir til mannelis.

6) Efnið toltrasúríl er skráð í I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir kjúklinga, kalkúna og dýr af svínaætt. Svo unnt sé að ljúka vísindarannsóknum þannig að rýmkunin nái yfir nautgripi skal skrá toltrasúríl í III. viðauka við þá reglugerð en undanskilja þau dýr sem gefa af sér mjólk til mannelis.

7) Breyta ber reglugerð (EBE) nr. 2377/90 til samræmis við það.

8) Veita skal nægilegan frest áður en reglugerð þessari er beitt svo að aðildarríkin fái svigrúm til að gera þær breytingar, sem kunna að vera nauðsynlegar í ljósi þessarar reglugerðar, á markaðsleyfum sem hafa verið veitt í samræmi við tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2001/82/EB frá 6. nóvember 2001 um bandalagsreglur um dýralyf ⁽⁴⁾.

9) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um dýralyf.

⁽¹⁾ Stjtið. EB L 224, 18.8.1990, bls. 1. Reglugerðinni var síðast breytt með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1875/2004 (Stjtið. EB L 326, 29.10.2004, bls. 19).

⁽²⁾ Stjtið. EB L 125, 23.5.1996, bls. 3. Tilskipuninni var síðast breytt með tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2003/74/EB (Stjtið. EB L 262, 14.10.2003, bls. 17).

⁽³⁾ Stjtið. EB L 61, 18.3.1995, bls. 1. Tilskipuninni var síðast breytt með reglugerð (EB) nr. 1882/2003 (Stjtið. EB L 284, 31.10.2003, bls. 1).

⁽⁴⁾ Stjtið. EB L 211, 28.11.2001, bls. 1. Tilskipuninni var síðast breytt með tilskipun 2004/28/EB (Stjtið. ESB L 136, 30.4.2004, bls. 58).

Nr. 1218

30. nóvember 2007

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

2. gr.

1. gr.

Ákvæðum I., II. og III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

Reglugerð þessi öðlast gildi á þriðja degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Hún gildir frá 22. febrúar 2005.

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

Gjört í Brussel 23. desember 2004.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

Günter VERHEUGEN

varaforseti.

VÍÐAUKI

A. Eftirfarandi efni eða efnum er bætt við í I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90

6. Lyf sem virka á axlunarfæri

6.1. Þröggestagen

Lyfjafæðilega virki(e) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgetið leifa	Markvefir
„Altrenógest (1)	Altrenógest	Svin Dýr af hestaætt	1 µg/kg 0,4 µg/kg 1 µg/kg 0,9 µg/kg	Húð og fíta Lifur Fíta Lifur

(1) Eingöngu til notkunar við lýnarekt og í samreimi við ákveði tilskipunar 96/22/EB.“

B. Eftirfarandi efni eða efnum er bætt við í II. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90

2. Lífræn efnaambönd

Lyfjafæðilega virki(e) efni	Dýrategund
Klóprostenól R-klóprostenól S	Dýr af hestaætt (1) Geitur Geitur Allar tegundir dýra sem gefa af sér afurðir til manna/dís

(1) Einungis til notkunar við innöndun.“

C. Eftirfarandi efni eða efnum er bætt við í III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90

2. Sniklalýf

2.4. Frumdyralýf

2.4.3. Triasíntríónafléður

<i>Lýffræðilega virk(i) efni</i>	<i>Leifamerki</i>	<i>Dýrategund</i>	<i>Hámarksgildi leiða</i>	<i>Mærkvæfr</i>
„Toltrasúríf“ ⁽¹⁾	Toltrasúrífslífon	Naugripír	100 µg/kg 150 µg/kg 500 µg/kg 250 µg/kg	Vöðvi Fita Lifur Nýru

(1) Bráðbæturhámarksgildi leiða falla úr gildi í júlí 2006. Ekki ætlað dýrum sem gefa af sér mjólk til mammeldis.“

Fylgiskjal II.**REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (EB) nr. 1148/2005**

frá 15. júlí 2005

um breytingu á I. 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 að því er varðar peneþamat

(Texti sem varðar EES)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUBANDALAGANNA HEFUR,
með hliðsjón af stofnsáttmála Evrópubandalagsins,

með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 frá 26. júní 1990 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvælum úr dýraríkinu ⁽¹⁾, einkum 2. gr.,

með hliðsjón af álitum Lyfjastofnunar Evrópu sem nefndin um dýralyf setur fram,

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 1) Öll lyfjafræðilega virk efni, sem notuð eru innan Bandalagsins í lyf fyrir dýr sem gefa af sér afurðir til mannelids, skulu metin í samræmi við reglugerð (EBE) nr. 2377/90.
- 2) Peneþamat hefur verið skráð í I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir vöðva, fitu, lifur og nýru úr nautgripum og svínunum ásamt mjólk, en aðeins úr nautgripum. Færslan skal rýmkuð þannig að hún gildi um allar spendýrategundir sem gefa af sér afurðir til mannelids.

3) Breyta ber reglugerð (EBE) nr. 2377/90 til samræmis við það.

4) Veita skal nægilegan frest áður en reglugerð þessari er beitt svo að aðildarríkin fái svigrúm til að gera þær breytingar, sem kunna að vera nauðsynlegar í ljósi þessarar reglugerðar, á markaðsleyfum sem hafa verið veitt í samræmi við tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2001/82/EB frá 6. nóvember 2001 um Bandalagsreglur um dýralyf ⁽²⁾.

5) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um dýralyf.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

Ákvæðum I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

2. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á þriðja degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Hún gildir frá 14. september 2005.

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

Gjört í Brussel 15. júlí 2005.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

Günter VERHEUGEN

varaforseti.

⁽¹⁾ Stjótt. EB L 224, 18.8.1990, bls. 1. Reglugerðinni var síðast breytt með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 869/2005 (Stjótt. ESB L 145, 9.6.2005, bls. 19).

⁽²⁾ Stjótt. EB L 311, 28.11.2001, bls. 1. Tilskipuninni var síðast breytt með tilskipun 2004/28/EB (Stjótt. ESB L 136, 30.4.2004, bls. 58).

V/BAUKI

Eftirfarandi efni er berti við í l. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90:

- 1. Sýkingarlýf
- 1.2. Sýklalyf
- 1.2.1. Penisillín

Lýfjafæðilega virk(ð) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarks-gildi leifa	Markvefir
„Penebamat	Bensýlpenisillín	Óll spendýr sem gefa af sér afurðir til manneðis	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 4 µg/kg	Vöðvi Fita Lifur Nýru Mjólk*

Fylgiskjal III.**REGLUGERÐ FRAMKVÆMDASTJÓRNARINNAR (EB) nr. 1299/2005**

frá 8. ágúst 2005

um breytingu á I. og III. viðauka við reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvællum úr dýraríkinu að því er varðar fenoxýmetýlpenisillín, foxím, norgestómet og þíamfenikól

(Texti sem varðar EES)

FRAMKVÆMDASTJÓRN EVRÓPUBANDALAGANNA HEFUR,

- 4) Norgestómet var skráð í III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir nautgripi meðan þess var beðið að vísindarannsóknnum lyki. Þessum rannsóknnum er nú lokið og því skal bæta norgestómeti við í I. viðauka við þá reglugerð.

með hliðsjón af stofnsáttmála Evrópubandalagsins,

- 5) Efnið þíamfenikól er skráð í I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir nautgripi og kjúklinga, að undanskildum þeim dýrum sem gefa af sér egg til manneldis. Svo unnt sé að ljúka vísindarannsóknnum þannig að rýmkunin gildi um svín skal skrá þíamfenikól í III. viðauka við þá reglugerð.

með hliðsjón af reglugerð ráðsins (EBE) nr. 2377/90 frá 26. júní 1990 þar sem mælt er fyrir um sameiginlega aðferð til að ákvarða hámarks magn leifa dýralyfja í matvællum úr dýraríkinu ⁽¹⁾, einkum 2. gr. og þriðju málsgrein 4. gr.,

með hliðsjón af álitu Lyfjastofnunar Evrópu sem nefndin um dýralyf setur fram,

- 6) Breyta ber reglugerð (EBE) nr. 2377/90 til samræmis við það.

og að teknu tilliti til eftirfarandi:

- 7) Veita skal nægilegan frest áður en reglugerð þessari er beitt svo að aðildarríkin fái svigrúm til að gera þær breytingar, sem kunna að vera nauðsynlegar í ljósi þessarar reglugerðar, á markaðsleyfum sem hafa verið veitt í samræmi við tilskipun Evrópuþingsins og ráðsins 2001/82/EB frá 6. nóvember 2001 um Bandalagsreglur um dýralyf ⁽²⁾.

- 1) Öll lyfjafræðilega virk efni, sem notuð eru innan Bandalagsins í lyf fyrir dýr sem gefa af sér afurðir til manneldis, skulu metin í samræmi við reglugerð (EBE) nr. 2377/90.

- 8) Ráðstafanirnar, sem kveðið er á um í þessari reglugerð, eru í samræmi við álit fastanefndarinnar um dýralyf.

- 2) Fenoxýmetýlpenisillín hefur verið skráð í I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir vöðva, lifur og nýru úr svínunum. Færslan skal rýmkuð þannig að hún gildi um þessa markvefi ásamt húð og fitu alifugla en undanskilja þau dýr sem gefa af sér egg til manneldis.

SAMÞYKKT REGLUGERÐ ÞESSA:

1. gr.

- 3) Foxím hefur verið skráð í I. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 fyrir vöðva, nýru og fitu úr sauðfé, að undanskildum þeim dýrum sem gefa af sér mjólk til manneldis, og fyrir vöðva, lifur, nýru, húð og fitu úr svínunum Efnið var einnig skráð í III. viðauka við þá reglugerð fyrir kjúklinga meðan þess var beðið að vísindarannsóknnum lyki. Þessum rannsóknnum er nú lokið og því skal bæta foxími við í I. viðauka við þá reglugerð.

Ákvæðum I. og III. viðauka við reglugerð (EBE) nr. 2377/90 er breytt í samræmi við viðaukann við þessa reglugerð.

⁽¹⁾ Stjóð. EB L 224, 18.8.1990, bls. 1. Reglugerðinni var síðast breytt með reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (EB) nr. 1148/2005 (Stjóð. ESB L 185, 16.7.2005, bls. 20).

⁽²⁾ Stjóð. EB L 311, 28.11.2001, bls. 1. Tilskipuninni var síðast breytt með tilskipun 2004/28/EB (Stjóð. ESB L 136, 30.4.2004, bls. 58).

Nr. 1218

30. nóvember 2007

2. gr.

Reglugerð þessi öðlast gildi á þriðja degi eftir að hún birtist í *Stjórnartíðindum Evrópusambandsins*.

Hún gildir frá 8. október 2005.

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

Gjört í Brussel 8. ágúst 2005.

Fyrir hönd framkvæmdastjórnarinnar,

Günter VERHEUGEN

varaforseti.

A. Eftirlitandi efni eða efnum er bætt við í l. viðauka (strá yfir lyfjafræðilega virk efni sem hámarksgríði leiða hafa verið ákveðin fyrir):

V/DAUKI

1. Sýkingarlýf
- 1.2. Sjúklyf
- 1.2.1. Penisillín.

Lyfjafræðilega virk(ó) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgríði leiða	Markvefir
„Fenoxymetýlpenisillín	Fenoxymetýlpenisillín	Alifuglar (¹)	25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg	Vöðvi Húð og fta Lifur Nýra

(¹) Ekki ætlað dýrum sem gefa af sér egg til manneldis.“

2. Snikilalyf
- 2.2. Úsmikilalyf
- 2.2.1. Lifraen fösfbt

Lyfjafræðilega virk(ó) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgríði leiða	Markvefir
„Foxim	Foxim	Kjúklingar	25 µg/kg 550 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg 60 µg/kg	Vöðvi Húð og fta Lifur Nýra Egg“

6. Lyf sem virka á æxlunarferri.

6.1. Þrógestagen

Lyfjafræðilega virki(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir
„Norgestómet“ ⁽¹⁾	Norgestómet	Nautgripir	0,2 µg/kg 0,2 µg/kg 0,2 µg/kg 0,2 µg/kg 0,12 µg/kg	Vöðvi Fita Lifur Nýra Mjólk

⁽¹⁾ Eingöngu til notkunar í tengslum við lækningar eða dýranekt.²

C. Eftirfarandi efni eða efnum er bætt við í III. viðauka (skrú yfir lyfjafræðilega virk efni sem notuð eru í dýralyf og sem hámarksgildi leifa hafa verið ákveðin fyrir):

1. Sýkingarlyf

1.2. Sýklalyf

1.2.1. Flórfenikól og skyld efna sambönd

Lyfjafræðilega virki(t) efni	Leifamerki	Dýrategund	Hámarksgildi leifa	Markvefir
„ Piamfenikól “ ⁽¹⁾	Piamfenikól	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Vöðvi Húð og fta Lifur Nýra

⁽¹⁾ Bráðbergðahámarksgildi leifa falla úr gildi 1. janúar 2007.²