

FOR 2012-05-30 nr 512: Forskrift om grenseverdier for legemiddelrester i næringsmidler fra dyr

DATO: FOR-2012-05-30-512
DEPARTEMENT: FKD (Fiskeri- og kystdepartementet)
DEPARTEMENT: LMD (Landbruks- og matdepartementet)
DEPARTEMENT: HOD (Helse- og omsorgsdepartementet)
AVD/DIR: Folkehelseavd.
PUBLISERT: I 2012 hefte 7
IKRAFTTREDELSE: 2012-05-30
SIST-ENDRET:
ENDRER: FOR-1996-10-10-997
GJELDER FOR: Norge
HJEMMEL: LOV-2003-12-19-124-§16, FOR-2003-12-19-1790, LOV-2001-06-15-75-§18
SYS-KODE: BG09f, BG14a, BG14b, BG14d, BG14i, BG14j, BG09d, D02
NÆRINGSKODE: 11, 13, 9124, 9339
KUNNGJORT: 15.06.2012 kl. 15.15
RETTET:
KORTTITTEL: Forskrift om legemiddelrester i næringsmidler fra dyr

For å lenke til dette dokumentet bruk: <http://www.lovdatab.no/cgi-wift/ldles?doc=/sf/sf/sf-20120530-0512.html>

INNHOOLD

Forskrift om grenseverdier for legemiddelrester i næringsmidler fra dyr

- § 1. Virkeområde
- § 2. Forordning (EF) nr. 470/2009
- § 3. Forordning (EU) nr. 37/2010
- § 4. Tilsyn og vedtak
- § 5. Straff
- § 6. Dispensasjon
- § 7. Ikrafttredelse mv.

Forordninger

Forordning (EF) nr. 470/2009

Avdeling I Alminnelige bestemmelser

Avdeling II Grenseverdier for rester

Kapittel I Risikovurdering og risikohåndtering

Avsnitt 1 Farmakologisk virksomme stoffer beregnet på bruk i veterinærpreparater i Fellesskapet

Avsnitt 2 Andre farmakologisk virksomme stoffer som kontoret kan anmodes om å avgi en uttalelse om

Avsnitt 3 Felles bestemmelser

Kapittel II Klassifisering

Avdeling III Referanseverdier for tiltak

Avdeling IV Diverse bestemmelser

Avdeling V Sluttbestemmelser

Konsolidert forordning (EU) nr. 37/2012

Vedlegg

Tabell 1 – Forbudte stoffer

Tabell 2 – Tillatte stoffer

Forskrift om grenseverdier for legemiddelrester i næringsmidler fra dyr

Hjemmel: Fastsatt av Fiskeri- og kystdepartementet, Helse- og omsorgsdepartementet og Landbruks- og matdepartementet 30. mai 2012 med hjemmel i lov 19. desember 2003 nr. 124 om matproduksjon og mattrygghet mv. (matloven) § 16, jf. delegeringsvedtak 19. desember 2003 nr. 1790 og lov 15. juni 2001 nr. 75 om veterinærer og annet dyrehelsepersonell § 18 tredje ledd.

EØS-henvisninger: EØS-avtalen vedlegg II kap. XIII nr. 12 (forordning (EF) nr. 470/2009) og nr. 13 (forordning (EU) nr. 37/2010 endret ved forordning (EU) nr. 758/2010, forordning (EU) nr. 759/2010, forordning (EU) nr. 761/2010, forordning (EU) nr. 890/2010, forordning (EU) nr. 914/2010, forordning (EU) nr. 362/2011 og forordning (EU) nr. 363/2011).

§ 1. Virkeområde

Forskriften regulerer hvilke farmakologisk virksomme stoffer som er tillatt å bruke til matproduserende dyr, og hvilke grenseverdier som gjelder for rester av tillatte stoffer i næringsmidler fra dyr.

Ved motstrid mellom forordningenes bestemmelser og denne forskriften går alltid forordningenes bestemmelser foran.

§ 2. Forordning (EF) nr. 470/2009

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XIII nr. 12 (forordning (EF) nr. 470/2009 om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004) gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg II kapittel XIII, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

§ 3. Forordning (EU) nr. 37/2010

EØS-avtalen vedlegg II kapittel XIII nr. 13 (forordning (EU) nr. 37/2010 om farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for rester i næringsmidler av animalsk opprinnelse) som endret ved

- a) forordning (EU) nr. 758/2010
- b) forordning (EU) nr. 759/2010
- c) forordning (EU) nr. 761/2010
- d) forordning (EU) nr. 890/2010
- e) forordning (EU) nr. 914/2010
- f) forordning (EU) nr. 362/2011

g) forordning (EU) nr. 363/2011

gjelder som forskrift med de tilpasninger som følger av vedlegg II kapittel XIII, protokoll 1 til avtalen og avtalen for øvrig.

§ 4. Tilsyn og vedtak

Mattilsynet fører tilsyn og kan fatte nødvendige enkeltvedtak, jf. matloven § 23, for å oppnå etterlevelse av bestemmelser gitt i eller i medhold av denne forskriften. Mattilsynet kan også fatte enkeltvedtak i henhold til matloven § 24 til § 26 og dyrehelsepersonelloven.

§ 5. Straff

Overtredelse av bestemmelser gitt i denne forskriften eller enkeltvedtak gitt i medhold av forskriften er straffbart i henhold til matloven § 28 og dyrehelsepersonelloven § 37.

§ 6. Dispensasjon

Mattilsynet kan i særskilte tilfelle dispensere fra bestemmelsene i denne forskriften, forutsatt at det ikke vil stride mot Norges internasjonale forpliktelser, herunder EØS-avtalen.

§ 7. Ikrafttredelse mv.

Denne forskriften trer i kraft straks.

Samtidig oppheves forskrift 10. oktober 1996 nr. 997 om grenseverdier for rester av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse.

Forordninger

Nedenfor gjengis norske oversettelser av forordning (EF) nr. 470/2009 og forordning (EU) nr. 37/2010 med endringer. Oversettelsene gjengis til informasjon.

Forordning (EF) nr. 470/2009

EUROPAPARLAMENTS- OG RÅDSFORORDNING (EF) nr. 470/2009
av 6. mai 2009

om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004

EUROPAPARLAMENTET OG RÅDET FOR DEN EUROPEISKE UNION HAR –

under henvisning til traktaten om opprettelse av Det europeiske fellesskap, særlig artikkel 37 og artikkel 152 nr. 4 bokstav b),

under henvisning til forslag fra Kommisjonen,

under henvisning til uttalelse fra Den europeiske økonomiske og sosiale komité,¹

etter samråd med Regionkomiteen,

etter framgangsmåten fastsatt i traktatens artikkel 251² og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Den vitenskapelige og tekniske utvikling gjør det mulig å påvise rester av veterinærpreparater i næringsmidler i stadig lavere konsentrasjoner.

- 2) For å verne folkehelsen bør det fastsettes grenseverdier for rester i samsvar med allment anerkjente prinsipper for sikkerhetsvurdering, idet det tas hensyn til toksikologiske risikoer, miljøforurensning samt resters mikrobiologiske og farmakologiske virkninger. Det bør også tas hensyn til andre vitenskapelige sikkerhetsvurderinger av de berørte stoffene som kan ha blitt utført av internasjonale organisasjoner eller av vitenskapelige organer som er etablert i Fellesskapet.
- 3) Denne forordning vedrører folkehelsen direkte og er relevant for det indre markedes funksjon på området produkter av animalsk opprinnelse, som er omfattet av vedlegg I til traktaten. Det må derfor fastsettes grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i flere næringsmidler av animalsk opprinnelse, herunder kjøtt, fisk, melk, egg og honning.
- 4) Ved rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en framgangsmåte i Fellesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for rester av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse³ ble det innført fellesskapsframgangsmåter for å vurdere sikkerheten i forbindelse med rester av farmakologisk virksomme stoffer i samsvar med sikkerhetskravene til næringsmiddeltrygghet. Et farmakologisk virksomt stoff kan tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon bare dersom vurderingen av stoffet er positiv. Det fastsettes grenseverdier for rester av slike stoffer når det anses nødvendig for å verne folkehelsen.
- 5) I henhold til europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF av 6. november 2001 om innføring av et fellesskapsregelverk for veterinærpreparater⁴ kan veterinærpreparater godkjennes eller tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon, bare dersom de er blitt vurdert som uskadelige i samsvar med forordning (EØF) nr. 2377/90. Videre inneholder direktivet regler for dokumentasjon om anvendelse, ikke-anbefalt bruk, forskriving og distribuering av veterinærpreparater for dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.
- 6) I lys av Europaparlamentets resolusjon av 3. mai 2001⁵ om tilgjengeligheten av veterinærpreparater, Kommisjonens offentlige høring fra 2004 og dens vurdering av erfaringen så langt, har det vist seg nødvendig å endre framgangsmåtene for fastsettelse av grenseverdier for rester, samtidig som den generelle ordningen for fastsettelse av slike grenseverdier opprettholdes.
- 7) Grenseverdier for rester ligger til grunn for de tilbakeholdningstider som i samsvar med direktiv 2001/82/EF skal angis i markedsføringstillatelser for veterinærpreparater for dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon samt for den kontroll av rester i næringsmidler av animalsk opprinnelse som utføres i medlemsstatene og ved grensekontrollstasjoner.
- 8) I henhold til rådsdirektiv 96/22/EF av 29. april 1996 om forbud mot bruk av visse stoffer med hormonell eller tyreostatisk virkning samt beta-agonister innenfor husdyrhold⁶ er det forbudt å bruke visse stoffer til bestemte formål i dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon. Denne forordning bør få anvendelse uten at det berører de deler av Fellesskapets regelverk som forbyr tilførsel av visse stoffer med hormonelle virkninger til dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon.
- 9) Ved rådsforordning (EØF) nr. 315/93 av 8. februar 1993 om fastsettelse av framgangsmåter i Fellesskapet i forbindelse med forurensende stoffer i næringsmidler⁷ fastsettes særlige regler for stoffer som ikke er tilført med hensikt. Disse stoffene bør ikke være underlagt regelverket for grenseverdier for rester.
- 10) Ved europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 178/2002 av 28. januar 2002 om fastsettelse av allmenne prinsipper og krav i næringsmiddelregelverket, om opprettelse av Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet og om fastsettelse av framgangsmåter i forbindelse med næringsmiddeltrygghet⁸ fastsettes en ramme for næringsmiddelregelverket på fellesskapsplan samt definisjoner på dette området. Definisjonene bør gjelde i forbindelse med regelverket for grenseverdier for rester.
- 11) Ved europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 882/2004 av 29. april 2004 om offentlig kontroll for å sikre at førvare- og næringsmiddelregelverket samt bestemmelsene om dyrs helse og velferd overholdes⁹ fastsettes generelle bestemmelser om kontroll av næringsmidler i Fellesskapet samt definisjoner på dette området. Nevnte bestemmelser og definisjoner bør gjelde i forbindelse med regelverket for grenseverdier for rester. Påvisning av ulovlig bruk av stoffer bør prioriteres,

og en del av prøvene bør velges ut etter en risikobasert metode.

- 12) Ved europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004 av 31. mars 2004 om fastsettelse av fellesskapsframgangsmåter for godkjenning og overvåking av legemidler for mennesker og dyr og om opprettelse av et europeisk legemiddelkontor¹⁰ får Det europeiske legemiddelkontor (heretter kalt «kontoret») i oppgave å gi råd om de grenseverdier for rester av veterinærpreparater som kan tillates for næringsmidler av animalsk opprinnelse.
- 13) Det bør fastsettes grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer som brukes eller er beregnet brukt i veterinærpreparater som bringes i omsetning i Fellesskapet.
- 14) Den offentlige høringen og det at bare et fåtall veterinærpreparater for dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon er blitt godkjent i de senere år, har ført til at slike preparater ikke er like tilgjengelige lenger.
- 15) For å sikre dyrs helse og velferd må det finnes veterinærpreparater til behandling av bestemte sykdomstilstander. Mangel på egnede veterinærpreparater til en bestemt behandling av en bestemt art kan dessuten bidra til feilaktig eller ulovlig bruk av stoffer.
- 16) Ordningen som ble innført ved forordning (EØF) nr. 2377/90, bør derfor endres for å øke tilgjengeligheten av veterinærpreparater for dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon. For å nå dette mål bør det vedtas at kontoret systematisk skal vurdere om en grenseverdi for rester som er fastsatt for en bestemt art eller et bestemt næringsmiddel, kan anvendes på en annen art eller et annet næringsmiddel. I den forbindelse bør det tas hensyn til egnetheten av de sikkerhetsfaktorer som allerede inngår i ordningen, for å sikre at næringsmiddeltryggheten og dyrenes velferd ikke bringes i fare.
- 17) Det er allment anerkjent at vitenskapelige risikovurderinger i visse tilfeller ikke er tilstrekkelig for å framskaffe alle de opplysninger som avgjørelser om risikohåndtering bør bygge på, og at det kan tas berettiget hensyn til andre forhold som er relevante for saken, herunder de tekniske sidene ved næringsmiddelproduksjonen og muligheten for å gjennomføre kontroller. Kontoret bør derfor avgi en uttalelse som inneholder en vitenskapelig risikovurdering og anbefalinger om risikohåndtering av rester av farmakologisk virksomme stoffer.
- 18) For at den generelle rammen for grenseverdier for rester skal fungere problemfritt, må det vedtas nærmere regler for hvilket format og hvilket innhold søknader om fastsettelse av grenseverdier skal ha, samt metodologiske prinsipper for risikovurdering og anbefalinger om risikohåndtering.
- 19) I tillegg til veterinærpreparater brukes det innen husdyrhold også andre produkter, som ikke er underlagt særlige regler for rester, f.eks. biocidprodukter. Biocidproduktene er definert i europaparlaments- og rådsdirektiv 98/8/EF av 16. februar 1998 om markedsføring av biocidprodukter.¹¹ Videre kan veterinærpreparater som ikke innehar en markedsføringstillatelse i Fellesskapet, være tillatte i land utenfor Fellesskapet. Det kan skyldes at andre sykdommer eller arter i målgruppen er vanligere i andre regioner, eller at foretakene har valgt å ikke markedsføre et preparat i Fellesskapet. At et preparat ikke er tillatt i Fellesskapet, behøver ikke å bety at det er skadelig. Med hensyn til slike preparaters farmakologisk virksomme stoffer bør Kommisjonen ha mulighet til å fastsette en grenseverdi for rester i næringsmidler, etter en uttalelse fra kontoret, i samsvar med prinsippene som er fastsatt for farmakologisk virksomme stoffer beregnet på bruk i veterinærpreparater. Forordning (EF) nr. 726/2004 må dessuten endres slik at rådgivning om grenseverdier for rester av virksomme stoffer i biocidprodukter også inngår i kontorets oppgaver.
- 20) I henhold til ordningen som ble innført ved direktiv 98/8/EF, er driftsansvarlige som markedsfører eller ønsker å markedsføre biocidprodukter, forpliktet til å betale avgifter for de vurderinger som utføres i forbindelse med de ulike framgangsmåtene i nevnte direktiv. I henhold til denne forordning skal kontoret utføre vurderinger i forbindelse med fastsettelsen av en grenseverdi for rester av farmakologisk virksomme stoffer beregnet på bruk i biocidprodukter. Det bør derfor tydelig framgå av forordningen hvordan vurderingene skal finansieres, slik at det tas behørig hensyn til de avgifter som allerede er innkrevd for vurderinger som er utført eller skal utføres i henhold til nevnte direktiv.
- 21) Innenfor rammen av Codex Alimentarius bidrar Fellesskapet til å utarbeide internasjonale

standarder for grenseverdier for rester, samtidig som den sørger for at det høye nivået for vern av folkehelsen i Fellesskapet opprettholdes. Fellesskapet bør derfor uten ytterligere risikovurdering kunne overta de grenseverdier for rester i Codex Alimentarius som den har støttet i de relevante møtene i Codex Alimentarius-kommisjonen. På den måten vil samsvaret øke ytterligere mellom internasjonale standarder og Fellesskapets regelverk for grenseverdier for rester.

- 22) Næringsmidler kontrolleres med hensyn til rester av farmakologisk virksomme stoffer i samsvar med forordning (EF) nr. 882/2004. Selv om det ikke er fastsatt grenseverdier for slike stoffer i henhold til denne forordning, kan det likevel forekomme rester av slike stoffer i form av miljøforurensning eller naturlige metabolitter hos dyret. Med laboratoriemetoder kan det påvises stadig mindre rester av slike stoffer. Rester av denne typen har medført forskjellige kontrollrutiner i medlemsstatene.
- 23) I henhold til rådsdirektiv 97/78/EF av 18. desember 1997 om fastsettelse av prinsippene for organisering av veterinærkontrollene av produkter som innføres til Fellesskapet fra tredjestater¹² skal alle sendinger som importeres fra tredjestater gjennomgå veterinærkontroll, og i henhold til kommisjonsvedtak 2005/34/EF¹³ fastsettes harmoniserte standarder for analyse av visse rester i produkter av animalsk opprinnelse importert fra tredjestater. Bestemmelsene i vedtak 2005/34/EF bør utvides til å omfatte alle produkter av animalsk opprinnelse som bringes i omsetning i Fellesskapet.
- 24) En rekke farmakologisk virksomme stoffer er forbudt eller for tiden ikke tillatt i henhold til forordning (EF) nr. 2377/90, direktiv 96/22/EF eller europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 1831/2003 av 22. september 2003 om tilsetningsstoffer til bruk i fôrvarer.¹⁴ Rester av farmakologisk virksomme stoffer i produkter av animalsk opprinnelse som skyldes ulovlig bruk eller miljøforurensning, bør kontrolleres og overvåkes nøye i samsvar med rådsdirektiv 96/23/EF av 29. april 1996 om kontrolltiltak som skal iverksettes med hensyn til visse stoffer og deres rester i levende dyr og animalske produkter,¹⁵ uavhengig av produktets opprinnelse.
- 25) For å lette handelen innenfor og innførselen til Fellesskapet bør Fellesskapet innføre framgangsmåter for å fastsette referanseverdier for tiltak ved resteverdier som det er teknisk mulig å fastsette ved en laboratorieanalyse, uten å undergrave et høyt nivå for vern av menneskers helse i Fellesskapet. Fastsettelsen av referanseverdier for tiltak bør ikke på noen som helst måte brukes som et påskudd for å tolerere ulovlig bruk av forbudte eller ikke tillatte stoffer til behandling av dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon. Alle rester av slike stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse skal derfor anses som uønsket.
- 26) Det er også hensiktsmessig at Fellesskapet fastsetter en harmonisert metode for tilfeller der medlemsstatene finner tegn på et tilbakevendende problem, i og med at et slikt funn kan tyde på et mønster med misbruk av et bestemt stoff eller manglende respekt for garantier avgitt av tredjestater med hensyn til produksjon av næringsmidler bestemt til innførsel til Fellesskapet. Medlemsstatene bør underrette Kommisjonen om tilbakevendende problemer, og det bør treffes passende oppfølgingstiltak.
- 27) Det nåværende regelverket for grenseverdier for rester bør forenkles ved at alle beslutninger om klassifisering av farmakologisk virksomme stoffer med hensyn til rester samles i én kommisjonsforordning.
- 28) De tiltak som er nødvendige for å gjennomføre denne forordning, bør vedtas i samsvar med rådsbeslutning 1999/468/EF av 28. juni 1999 om fastsettelse av nærmere regler for utøvelsen av den gjennomføringsmyndighet som er tillagt Kommisjonen.¹⁶
- 29) Kommisjonen bør særlig få myndighet til å vedta metodologiske prinsipper for risikovurdering og anbefalinger om risikohåndtering når det gjelder fastsettelsen av grenseverdier for rester, bestemmelser om vilkårene for ekstrapolering, bestemmelser om fastsettelse av referanseverdier for tiltak, herunder tiltak for å revurdere referanseverdiene, samt metodologiske prinsipper og vitenskapelige metoder for fastsettelse av referanseverdier for tiltak. Ettersom disse tiltakene er allmenne og har som formål å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i denne forordning eller utfylle den med nye ikke-grunnleggende bestemmelser, bør de vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomiteé med kontroll fastsatt i artikkel 5a i beslutning 1999/468/EF.

- 30) Når det av tvingende hasteårsaker ikke er mulig å overholde de normale fristene for framgangsmåten med forskriftskomiteé med kontroll, bør Kommisjonen kunne anvende framgangsmåten for behandling av hastesaker fastsatt i artikkel 5a nr. 6 i beslutning 1999/468/EF for å vedta bestemmelser om fastsettelsen av referanseverdier for tiltak og om revurdering av disse referanseverdiene.
- 31) Ettersom målene for denne forordning, nemlig å verne menneskers og dyrs helse og sikre tilgjengeligheten av passende veterinærpreparater, ikke kan nås i tilstrekkelig grad av medlemsstatene og derfor på grunn av forordningens omfang og virkninger bedre kan nås på fellesskapsplan, kan Fellesskapet treffe tiltak i samsvar med nærhetsprinsippet som fastsatt i traktatens artikkel 5. I samsvar med forholdsmessighetsprinsippet fastsatt i nevnte artikkel går denne forordning ikke lenger enn det som er nødvendig for å nå disse målene.
- 32) Av klarhetshensyn må derfor forordning (EØF) nr. 2377/90 erstattes med en ny forordning.
- 33) Det bør fastsettes en overgangsperiode slik at Kommisjonen får tid til å utarbeide og vedta en forordning som omfatter de farmakologisk virksomme stoffene og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for rester, som fastsatt i vedlegg I–IV til forordning (EØF) nr. 2377/90, samt visse gjennomføringsbestemmelser for den nye forordningen –
- 1 EUT C 10 av 15.1.2008, s. 51.
 - 2 Europaparlamentsuttalelse av 17. juni 2008 (ennå ikke offentliggjort i EUT), Rådets felles holdning av 18. desember 2008 (EUT C 33 E av 10.2.2009, s. 30) og Europaparlamentets holdning av 2. april 2009 (ennå ikke offentliggjort i EUT).
 - 3 EFT L 224 av 18.8.1990, s. 1.
 - 4 EFT L 311 av 28.11.2001, s. 1.
 - 5 EFT L 27 av 31.1.2002, s. 80.
 - 6 EFT L 125 av 23.5.1996, s. 3.
 - 7 EFT L 37 av 13.2.1993, s. 1.
 - 8 EFT L 31 av 1.2.2002, s. 1.
 - 9 EUT L 165 av 30.4.2004, s. 1. Rettet versjon i EUT L 191 av 28.5.2004, s. 1.
 - 10 EUT L 136 av 30.4.2004, s. 1.
 - 11 EFT L 123 av 24.4.1998, s. 1.
 - 12 EFT L 24 av 30.1.1998, s. 9.
 - 13 EUT L 16 av 20.1.2005, s. 61.
 - 14 EUT L 268 av 18.10.2003, s. 29.
 - 15 EFT L 125 av 23.5.1996, s. 10.
 - 16 EFT L 184 av 17.7.1999, s. 23.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Avdeling I **Alminnelige bestemmelser**

Artikkel 1 **Formål og virkeområde**

1. For å sikre næringsmiddeltryggheten inneholder denne forordning regler og framgangsmåter med henblikk på å fastsette

- a) den største resten av et farmakologisk virksomt stoff som kan tillates i næringsmidler av animalsk

opprinnelse (grenseverdi for rester),

- b) et nivå for rester av et farmakologisk virksomt stoff som fastsettes for kontrollformål, for visse stoffer som det ikke er fastsatt en grenseverdi for rester for i samsvar med denne forordning (referanseverdi for tiltak).

2. Denne forordning får ikke anvendelse på

- a) virksomme bestanddeler av biologisk opprinnelse beregnet på å framkalle aktiv eller passiv immunitet eller bestemme immunstatus, som brukes i immunologiske veterinærpreparater,
- b) stoffer som omfattes av forordning (EF) nr. 315/93.

3. Denne forordning får anvendelse uten å berøre de deler av Fellesskapets regelverk som forbyr bruk av visse stoffer med hormonell eller tyreostatisk virkning samt beta-agonister i dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon, som fastsatt i direktiv 96/22/EF.

Artikkel 2 Definisjoner

I tillegg til definisjonene i artikkel 1 i direktiv 2001/82/EF, artikkel 2 i forordning (EF) nr. 882/2004 og artikkel 2 og 3 i forordning (EF) nr. 178/2002, menes i denne forordning med:

- a) «rester av farmakologisk virksomme stoffer» alle farmakologisk virksomme stoffer, uttrykt i mg/kg eller µg/kg våt vekt, enten det er virksomme stoffer, hjelpestoffer eller nedbrytingsprodukter, og deres metabolitter som finnes i næringsmidler av animalsk opprinnelse,
- b) «dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon» dyr som ales opp, oppføres, holdes, slaktes eller høstes med sikte på næringsmiddelproduksjon.

Avdeling II Grenseverdier for rester

Kapittel I Risikovurdering og risikohåndtering

Avsnitt 1 Farmakologisk virksomme stoffer beregnet på bruk i veterinærpreparater i Fellesskapet

Artikkel 3 Søknad om kontorets uttalelse

Med unntak av tilfeller når Codex Alimentarius-framgangsmåten omhandlet i artikkel 14 nr. 3 i denne forordning får anvendelse, skal alle farmakologisk virksomme stoffer beregnet på bruk i Fellesskapet i veterinærpreparater som skal tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon, være underlagt en uttalelse fra Det europeiske legemiddelkontor (heretter kalt «kontoret»), opprettet ved artikkel 55 i forordning (EF) nr. 726/2004, om grenseverdien for rester, utarbeidet av Komiteen for veterinærpreparater (heretter kalt «komiteen»), nedsatt ved artikkel 30 i nevnte forordning.

For dette formål skal den som søker om en markedsføringstillatelse for et veterinærpreparat som inneholder et slikt stoff, den som akter å søke om en slik markedsføringstillatelse eller, eventuelt, innehaveren av en slik markedsføringstillatelse, framlegge en søknad for kontoret.

Artikkel 4 Kontorets uttalelse

1. Kontorets uttalelse skal bestå av en vitenskapelig risikovurdering og anbefalinger om risikohåndtering.

2. Den vitenskapelige risikovurderingen og anbefalingene om risikohåndtering skal ha som mål å sikre et høyt nivå for vern av menneskers helse og samtidig sikre at menneskers helse samt dyrs helse og velferd ikke påvirkes negativt av mangelen på passende veterinærpreparater. I uttalelsen skal det tas hensyn til eventuelle relevante vitenskapelige opplysninger fra Den europeiske myndighet for næringsmiddeltrygghet, opprettet ved artikkel 22 i forordning (EF) nr. 178/2002.

Artikkel 5 Ekstrapolering

For å sikre tilgjengeligheten av tillatte veterinærpreparater til behandling av tilstander hos dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon, skal kontoret, idet det sikrer et høyt nivå for vern av menneskers helse, når det gjennomfører vitenskapelige risikovurderinger og utarbeider anbefalinger om risikohåndtering, overveie å bruke grenseverdier for rester som er fastsatt for et farmakologisk virksomt stoff i et bestemt næringsmiddel i forbindelse med et annet næringsmiddel som stammer fra samme art, eller grenseverdier for rester som er fastsatt for et farmakologisk virksomt stoff i en eller flere arter i forbindelse med andre arter.

Artikkel 6 Vitenskapelig risikovurdering

1. I den vitenskapelige risikovurderingen skal det tas hensyn til metaboliseringen og nedbrytingen av farmakologisk virksomme stoffer i relevante dyrearter, samt til hvilken type og hvor store rester som kan inntas av mennesker gjennom et helt liv uten noen nevneverdig helserisiko, uttrykt som akseptabelt daglig inntak (ADI). Andre metoder enn ADI kan brukes dersom de er fastsatt av Kommisjonen i henhold til artikkel 13 nr. 2.

2. Den vitenskapelige risikovurderingen skal omhandle følgende:

- a) hvilken type og hvor store rester som anses ikke å utgjøre en fare for menneskers helse,
- b) risikoen for toksikologiske, farmakologiske eller mikrobiologiske virkninger på mennesker,
- c) rester som forekommer i næringsmidler av vegetabilsk opprinnelse eller i miljøet.

3. Dersom det ikke er mulig å vurdere stoffets metabolisering og nedbryting, kan den vitenskapelige risikovurderingen bygge på overvåkings- eller eksponeringsdata.

Artikkel 7 Anbefalinger om risikohåndtering

Anbefalingene om risikohåndtering skal bygge på den vitenskapelige risikovurderingen som gjennomføres i samsvar med artikkel 6, og skal bestå av en vurdering av følgende:

- a) tilgjengeligheten av alternative stoffer til behandling av den relevante arten, eller behovet for det vurderte stoffet for å unngå unødvendig lidelse for dyrene eller for å ivareta sikkerheten til personene som behandler dem,
- b) andre relevante faktorer, som de tekniske sidene ved næringsmiddel- og fôrproduksjon, kontrollmulighetene, vilkårene for bruk av farmakologisk virksomme stoffer i veterinærpreparater, god praksis ved bruk av veterinærpreparater og biocidprodukter, samt risikoen for feil eller ulovlig bruk,
- c) hvorvidt det bør fastsettes en grenseverdi for rester eller en foreløpig grenseverdi for rester av et farmakologisk virksomt stoff i veterinærpreparater, hva denne grenseverdien bør være og, eventuelt, vilkår eller begrensninger for bruken av det berørte stoffet,
- d) hvorvidt de framlagte opplysninger ikke er tilstrekkelige til å kunne bestemme en sikker grense, eller hvorvidt det som følge av manglende vitenskapelige opplysninger ikke kan trekkes en endelig konklusjon når det gjelder virkningene av rester av et stoff for menneskers helse. I begge

tilfeller kan det ikke anbefales en grenseverdi for rester.

Artikkel 8 **Søknader og framgangsmåter**

1. Søknaden omhandlet i artikkel 3 skal oppfylle de bestemmelser om form og innhold som fastsettes av Kommisjonen i henhold til artikkel 13 nr. 1 og ledsages av den avgift som skal betales til kontoret.
2. Kontoret skal sikre at komiteens uttalelse avgis senest 210 dager etter mottak av en gyldig søknad i samsvar med artikkel 3 og nr. 1 i denne artikkel. Fristen skal oppsettes dersom kontoret innenfor et bestemt tidsrom anmoder om utfyllende opplysninger om det berørte stoffet, og den skal forbli oppsatt inntil de utfyllende opplysningene er framlagt.
3. Kontoret skal oversende uttalelsen omhandlet i artikkel 4 til søkeren. Innen 15 dager etter å ha mottatt uttalelsen kan søkeren skriftlig meddele kontoret at vedkommende har til hensikt å anmode om at uttalelsen revurderes. I så fall skal søkeren oversende kontoret en detaljert begrunnelse for anmodningen innen 60 dager etter at vedkommende mottok uttalelsen.

Senest 60 dager etter å ha mottatt søkerens begrunnelse for anmodningen om en ny vurdering, skal komiteen ta stilling til om uttalelsen skal revideres og vedta den endelige uttalelsen. Begrunnelsen for konklusjonen med hensyn til anmodningen skal vedlegges den endelige uttalelsen.

4. Senest 15 dager etter å ha vedtatt den endelige uttalelsen skal kontoret oversende uttalelsen til Kommisjonen og søkeren sammen med begrunnelsen for sine konklusjoner.

Avsnitt 2

Andre farmakologisk virksomme stoffer som kontoret kan anmodes om å avgis en uttalelse om

Artikkel 9 **Kontorets uttalelse på anmodning fra Kommisjonen eller en medlemsstat**

1. Kommisjonen eller en medlemsstat kan anmode kontoret om en uttalelse om grenseverdier for rester i følgende tilfeller:
 - a) dersom det berørte stoffet er tillatt brukt i et veterinærpreparat i en tredjestat og det ikke er framlagt en søknad om fastsettelse av en grenseverdi for rester av dette stoffet med hensyn til det berørte næringsmiddelet eller den berørte arten i henhold til artikkel 3,
 - b) dersom det berørte stoffet inngår i et legemiddel som skal brukes i henhold til artikkel 11 i direktiv 2001/82/EF, og det ikke er framlagt noen søknad om fastsettelse av en grenseverdi for rester av dette stoffet med hensyn til det berørte næringsmiddelet eller den berørte art i henhold til artikkel 3 i denne forordning.

I tilfellet nevnt i bokstav b), når det gjelder sjeldne dyrearter eller begrenset bruk, kan anmodningen framlegges for kontoret av en berørt part eller organisasjon.

Artikkel 4-7 får anvendelse.

En anmodning om en uttalelse som nevnt i første ledd i dette nummer skal oppfylle de krav til form og innhold som fastsettes av Kommisjonen i henhold til artikkel 13 nr. 1.

2. Kontoret skal sikre at komiteen avgir uttalelse senest 210 dager etter mottak av anmodningen fra Kommisjonen, en medlemsstat eller en berørt part eller organisasjon. Fristen skal oppsettes dersom kontoret innenfor et bestemt tidsrom anmoder om utfyllende opplysninger om det berørte stoffet, og den skal forbli oppsatt inntil de utfyllende opplysningene er framlagt.

3. Senest 15 dager etter å ha vedtatt den endelige uttalelsen skal kontoret oversende uttalelsen til Kommisjonen og, eventuelt, til medlemsstaten eller den berørte parten eller organisasjonen som kom med anmodningen, og den skal begrunne sine konklusjoner.

Artikkel 10

Farmakologisk virksomme stoffer i biocidprodukter som brukes i husdyrhold

1. Med henblikk på artikkel 10 nr. 2 ii) i direktiv 98/8/EF skal grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer til bruk i et biocidprodukt som brukes i husdyrhold, fastsettes
 - a) etter framgangsmåten omhandlet i artikkel 9 i denne forordning for
 - i) virksomme stoffer/kombinasjoner av produkttyper som omfattes av det tiårige arbeidsprogrammet omhandlet i artikkel 16 nr. 2 i direktiv 98/8/EF,
 - ii) virksomme stoffer/kombinasjoner av produkttyper som skal oppføres i vedlegg I, IA eller IB til direktiv 98/8/EF, og som vedkommende myndighet har godtatt dokumentasjonen for i henhold til artikkel 11 nr. 1 bokstav b) i nevnte direktiv før 6. juli 2009,
 - b) etter framgangsmåten omhandlet i artikkel 8 i denne forordning og på grunnlag av en søknad framlagt i samsvar med artikkel 3 i denne forordning for alle andre virksomme stoffer/kombinasjoner av produkttyper som skal oppføres i vedlegg I, IA eller IB til direktiv 98/8/EF, og som medlemsstatene eller Kommisjonen mener det er nødvendig å fastsette en grenseverdi for rester for.
2. Kommisjonen skal klassifisere de farmakologisk virksomme stoffene omhandlet i nr. 1 i samsvar med artikkel 14. Med henblikk på klassifiseringen skal Kommisjonen vedta en forordning som omhandlet i artikkel 17 nr. 1.

Eventuelle særlige bestemmelser om vilkår for bruk av stoffene som er klassifisert i samsvar med første ledd i dette nummer, skal fastsettes i henhold til artikkel 10 nr. 2 i direktiv 98/8/EF.

3. Kostnadene ved de vurderinger som kontoret utfører etter anmodninger i samsvar med nr. 1 bokstav a) i denne artikkel, skal dekkes over kontorets budsjett som omhandlet i artikkel 67 i forordning (EF) nr. 726/2004. Dette gjelder likevel ikke vurderingskostnader for en rapportør som i samsvar med artikkel 62 nr. 1 i nevnte forordning har fått i oppgave å fastsette en grenseverdi for rester, dersom rapportøren er utpekt av en medlemsstat som allerede har innkrevd et gebyr for vurderingen på grunnlag av artikkel 25 i direktiv 98/8/EF. Størrelsen på gebyrene for vurderinger som utføres av kontoret og rapportøren etter en søknad i samsvar med nr. 1 bokstav b) i denne artikkel, skal fastsettes i samsvar med artikkel 70 i rådsforordning (EF) nr. 726/2004. Rådsforordning (EF) nr. 297/95 av 10. februar 1995 om fastsettelse av gebyrer til Det europeiske legemiddelkontor¹ får anvendelse.

¹ EFT L 35 av 15.2.1995, s. 1.

Avsnitt 3

Felles bestemmelser

Artikkel 11

Ny vurdering av uttalelse

Dersom Kommisjonen, søkeren nevnt i artikkel 3 eller en medlemsstat på grunnlag av nye opplysninger mener det er nødvendig å vurdere en uttalelse på nytt for å verne menneskers eller dyrs helse, kan den anmode kontoret om å avgi en ny uttalelse om de berørte stoffene. Dersom det er fastsatt en grenseverdi for rester i samsvar med denne forordning for bestemte næringsmidler eller arter, får artikkel 3 og 9 anvendelse ved fastsettelsen av en grenseverdi for rester for dette stoffet i andre næringsmidler eller arter.

Anmodningen omhandlet i første ledd skal ledsages av opplysninger som gjør det klart hva som må vurderes på nytt. Artikkel 8 nr. 2–4 eller eventuelt artikkel 9 nr. 2 og 3 skal få anvendelse på den nye uttalelsen.

Artikkel 12 **Offentliggjøring av uttalelser**

Kontoret skal offentliggjøre uttalelsene omhandlet i artikkel 4, 9 og 11 etter å ha fjernet enhver opplysning av kommersielt fortrolig art.

Artikkel 13 **Gjennomføringstiltak**

1. Etter framgangsmåten med forskriftskomiteé omhandlet i artikkel 25 nr. 2 skal Kommisjonen i samråd med kontoret treffe tiltak med hensyn til form og innhold for de søknader og anmodninger som er omhandlet i artikkel 3 og 9.

2. Kommisjonen skal i samråd med kontoret, medlemsstatene og berørte parter treffe tiltak med hensyn til

- a) de metodologiske prinsippene for risikovurderingen og anbefalingene om risikohåndtering omhandlet i artikkel 6 og 7, herunder tekniske krav i samsvar med internasjonalt anerkjente standarder,
- b) regler for bruken av en grenseverdi for rester som er fastsatt for et farmakologisk virksomt stoff i et bestemt næringsmiddel i forbindelse med et annet næringsmiddel som stammer fra samme art, eller for bruken av en grenseverdi for rester som er fastsatt for et farmakologisk virksomt stoff i én eller flere arter i forbindelse med andre arter. Av reglene skal det framgå hvordan og i hvilke tilfeller vitenskapelige opplysninger om rester i et bestemt næringsmiddel eller i én eller flere arter kan brukes til å fastsette en grenseverdi for rester i andre næringsmidler eller arter.

Disse tiltakene, som er ment å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i denne forordning ved å utfylle den, skal vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomiteé med kontroll som omhandlet i artikkel 25 nr. 3.

Kapittel II **Klassifisering**

Artikkel 14 **Klassifisering av farmakologisk virksomme stoffer**

1. Kommisjonen skal klassifisere de farmakologisk virksomme stoffene etter en uttalelse fra kontoret om grenseverdien for rester i samsvar med artikkel 4, 9 eller 11, alt ettersom.

2. Klassifiseringen skal omfatte en liste over farmakologisk virksomme stoffer og de terapeutiske klassene de tilhører. I forbindelse med klassifiseringen skal det også for hvert av stoffene og eventuelt for bestemte næringsmidler eller arter, fastsettes enten

- a) en grenseverdi for rester,
- b) en foreløpig grenseverdi for rester,
- c) at det ikke er behov for å fastsette en grenseverdi for rester,
- d) et forbud mot å tilføre stoffet.

3. Det skal fastsettes en grenseverdi for rester når dette anses som nødvendig for å verne menneskers helse

- a) etter en uttalelse fra kontoret i samsvar med artikkel 4, 9 eller 11, alt ettersom, eller

b) etter en beslutning i Codex Alimentarius-kommisjonen, uten innvendinger fra Fellesskapets delegasjon, til fordel for en grenseverdi for rester for et farmakologisk virksomt stoff beregnet på bruk i et veterinærpreparat, forutsatt at de vitenskapelige opplysningene som er hensyntatt, er blitt gjort tilgjengelige for Fellesskapets delegasjon før beslutningen i Codex Alimentarius-kommisjonen. I så fall er en ytterligere vurdering fra kontoret ikke påkrevd.

4. Det kan fastsettes en foreløpig grenseverdi for rester i tilfeller hvor de vitenskapelige opplysningene er ufullstendige, forutsatt at det ikke er grunn til å tro at rester av det berørte stoffet innenfor de foreslåtte grensene utgjør en fare for menneskers helse.

Den foreløpige grenseverdien for rester skal gjelde i et begrenset tidsrom på høyst fem år. Tidsrommet kan forlenges én gang med en periode på høyst to år, dersom det kan dokumenteres at forlengelsen vil gjøre det mulig å avslutte pågående vitenskapelige undersøkelser.

5. Det skal ikke fastsettes en grenseverdi for rester dersom det som følge av en uttalelse i samsvar med artikkel 4, 9 eller 11, alt ettersom, ikke er nødvendig for å verne menneskers helse.

6. Tilførsel av et stoff til dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon skal være forbudt i henhold til en uttalelse i samsvar med artikkel 4, 9 eller 11, alt ettersom, i følgende tilfeller:

- a) når forekomsten av et farmakologisk virksomt stoff eller rester av stoffet i næringsmidler av animalsk opprinnelse kan utgjøre en fare for menneskers helse,
- b) når det ikke kan trekkes en endelig konklusjon med hensyn til virkningene på menneskers helse av rester av et stoff.

7. Dersom det anses som nødvendig for å verne menneskers helse, skal klassifiseringen omfatte vilkår og begrensninger for bruk av et farmakologisk virksomt stoff i veterinærpreparater som er underlagt en grenseverdi for rester, eller som det ikke er fastsatt en grenseverdi for rester for.

Artikkel 15

Framskyndet framgangsmåte for en uttalelse fra kontoret

1. I særlige tilfeller, når det er nødvendig å hastegodkjenne et veterinærpreparat eller et biocidprodukt av hensyn til vernet av folkehelsen eller dyrs helse og velferd, kan Kommisjonen, personer som har søkt om en uttalelse i henhold til artikkel 3, eller en medlemsstat, anmode kontoret om å utføre en framskyndet framgangsmåte for å vurdere grenseverdien for rester for et farmakologisk virksomt stoff som inngår i nevnte produkter.

2. Formen på og innholdet i søknaden omhandlet i nr. 1 i denne artikkel skal fastsettes av Kommisjonen i henhold til artikkel 13 nr. 1.

3. Med forbehold for fristene fastsatt i artikkel 8 nr. 2 og artikkel 9 nr. 2 skal kontoret sikre at komiteens uttalelse avgis senest 120 dager etter at søknaden er mottatt.

Artikkel 16

Tilførsel av stoffer til dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon

1. Bare farmakologisk virksomme stoffer som er klassifisert i samsvar med artikkel 14 nr. 2 bokstav a), b) eller c), kan tilføres dyr bestemt til næringsmiddelproduksjon i Fellesskapet, forutsatt at slik tilførsel skjer i samsvar med direktiv 2001/82/EF.

2. Nr. 1 får ikke anvendelse i forbindelse med kliniske prøvinger som er godkjent av vedkommende myndigheter etter melding eller tillatelse i henhold til gjeldende lovgivning, og som ikke medfører at næringsmidler fra husdyr som inngår i slike prøvinger, inneholder rester som kan utgjøre en fare for menneskers helse.

Artikkel 17

Framgangsmåte

1. Med henblikk på klassifiseringen omhandlet i artikkel 14 skal Kommisjonen utarbeide et utkast til forordning senest 30 dager etter at den har mottatt en uttalelse fra kontoret i henhold til artikkel 4, 9 eller 11, alt ettersom. Kommisjonen skal også utarbeide et utkast til forordning senest 30 dager etter at den har mottatt beslutningen fra Codex Alimentarius-kommisjonen, uten innvendinger fra Fellesskapets delegasjon, til fordel for fastsettelsen av en grenseverdi for rester som omhandlet i artikkel 14 nr. 3.

Når en uttalelse fra kontoret er påkrevd og utkastet til forordning ikke stemmer overens med uttalelsen, skal Kommisjonen framlegge en detaljert forklaring på avviket.

2. Forordningen omhandlet i nr. 1 i denne artikkel skal vedtas av Kommisjonen etter framgangsmåten med forskriftskomite omhandlet i artikkel 25 nr. 2, og senest 30 dager etter avslutning av nevnte framgangsmåte.

3. Ved en framskyndet framgangsmåte som omhandlet i artikkel 15, skal Kommisjonen vedta forordningen omhandlet i nr. 1 i denne artikkel etter framgangsmåten omhandlet i artikkel 25 nr. 2, og senest 15 dager etter avslutningen av nevnte framgangsmåte.

Avdeling III

Referanseverdier for tiltak

Artikkel 18

Fastsettelse og revurdering

Dersom det anses som nødvendig for å sikre kontrollen med næringsmidler av animalsk opprinnelse som innføres eller bringes i omsetning i samsvar med forordning (EF) nr. 882/2004, kan Kommisjonen fastsette referanseverdier for tiltak for rester av farmakologisk virksomme stoffer som ikke er underlagt klassifisering i samsvar med artikkel 14 nr. 2 bokstav a), b) eller c).

Referanseverdiene for tiltak skal revurderes jevnlig i lys av nye vitenskapelige opplysninger om næringsmiddeltrygghet, resultatet av undersøkelser og analysene nevnt i artikkel 24 samt den tekniske utvikling.

Disse tiltakene, som er ment å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i denne forordning, skal vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomite med kontroll som omhandlet i artikkel 26 nr. 3. Når det foreligger tvingende hasteårsaker kan Kommisjonen benytte framgangsmåten for behandling av hastesaker omhandlet i artikkel 26 nr. 4.

Artikkel 19

Metoder for å fastsette referanseverdier for tiltak

1. Referanseverdiene for tiltak som skal fastsettes i henhold til artikkel 18, skal bygge på innholdet av en analytt i en prøve, som kan påvises og bekreftes av offentlige kontrolllaboratorier som er utpekt i samsvar med forordning (EF) nr. 882/2004, ved hjelp av en analysemetode som er godkjent i henhold til Fellesskapets krav. Referanseverdien for tiltak bør fastsettes med hensyn til den laveste resten som kan mengdebestemmes med en analysemetode som er godkjent i samsvar med Fellesskapets krav. Kommisjonen skal underrettes om analysemetodenes ytelse av det relevante referanselaboratoriet i Fellesskapet.

2. Uten at det berører artikkel 29 nr. 1 annet ledd i forordning (EF) nr. 178/2002 skal Kommisjonen i relevante tilfeller framlegge en anmodning for EFSA om en risikovurdering av om referanseverdiene for tiltak er tilstrekkelige for å verne menneskers helse. EFSA skal i slike tilfeller sikre at uttalelsen avgis senest 210 dager etter at anmodningen er mottatt.

3. Prinsippene for risikovurdering skal anvendes for å sikre et høyt nivå for vern av helsen. Risikovurderingen skal bygge på metodologiske prinsipper samt på vitenskapelige metoder som skal vedtas av Kommisjonen i samråd med EFSA.

Disse tiltakene, som er ment å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i denne forordning ved å utfylle den, skal vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomite med kontroll som omhandlet i artikkel 26 nr. 3.

Artikkel 20

Fellesskapets bidrag til støttetiltak i forbindelse med referanseverdiene for tiltak

Dersom Fellesskapet i forbindelse med anvendelsen av denne avdeling må finansiere tiltak til støtte for fastsettelsen og anvendelsen av referanseverdier for tiltak, skal artikkel 61 nr. 1 bokstav c) i forordning (EF) nr. 882/2004 få anvendelse.

Avdeling IV Diverse bestemmelser

Artikkel 21 Analysemetoder

Kontoret skal rådspørre Fellesskapets referanselaboratorier, utpekt av Kommisjonen til laboratorieanalyser av rester i henhold til forordning (EF) nr. 882/2004, om egnede analysemetoder for å påvise rester av farmakologisk virksomme stoffer som det er fastsatt grenseverdier for rester for i samsvar med artikkel 14 i denne forordning. Med henblikk på harmoniserte kontroller skal kontoret oppgi opplysninger om disse metodene til Fellesskapets referanselaboratorier og nasjonale referanselaboratorier som er utpekt i samsvar med forordning (EF) nr. 882/2004.

Artikkel 22 Fri omsetning av næringsmidler

Medlemsstater kan ikke forby eller hindre innførsel eller omsetning av næringsmidler av animalsk opprinnelse av årsaker knyttet til grenseverdier for rester eller referanseverdier for tiltak når denne forordning og dens gjennomføringstiltak er overholdt.

Artikkel 23 Omsetning

- Næringsmidler av animalsk opprinnelse som inneholder rester av et farmakologisk virksomt stoff
- a) som er klassifisert i samsvar med artikkel 14 nr. 2 bokstav a)–c) på et nivå som overstiger den grenseverdi for rester som er fastsatt i henhold til denne forordning, eller
 - b) som ikke er klassifisert i samsvar med artikkel 14 nr. 2 bokstav a)–c), unntatt når det er fastsatt en referanseverdi for tiltak for stoffet i henhold til denne forordning, og nivået av rester ikke tilsvarer eller overskrider referanseverdien for tiltak,

skal anses for ikke å overholde Fellesskapets regelverk.

Kommisjonen skal vedta nærmere regler for den grenseverdi for rester som skal tas i betraktning i forbindelse med kontrollen av næringsmidler som kommer fra dyr som er blitt behandlet etter artikkel 11 i direktiv 2001/82/EF, etter framgangsmåten med forskriftskomite omhandlet i artikkel 26 nr. 2 i denne forordning.

Artikkel 24 Tiltak ved bekreftet forekomst av et forbudt eller ikke tillatt stoff

1. Når resultatene av analyser ligger under referanseverdiene for tiltak, skal vedkommende myndighet gjennomføre de undersøkelser som angis i direktiv 96/23/EF for å fastslå om det har forekommet ulovlig tilførsel av et forbudt eller ikke tillatt farmakologisk virksomt stoff og, eventuelt, pålegge de relevante sanksjoner.

2. Når resultatene av undersøkelser eller analyser av produkter med samme opprinnelse viser et tilbakevendende mønster som tyder på et mulig problem, skal vedkommende myndighet føre et register over resultatene og underrette Kommisjonen og de øvrige medlemsstatene i Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen, omhandlet i artikkel 26.

3. Når det er hensiktsmessig skal Kommisjonen framlegge forslag og, med hensyn til produkter med opprinnelse i tredjestater, gjøre vedkommende myndighet i den berørte staten eller de berørte statene oppmerksom på dette og anmode om en klargjøring når det gjelder den tilbakevendende forekomsten av rester.

4. Det skal vedtas nærmere regler for anvendelsen av denne artikkel. Disse tiltakene, som er ment å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i denne forordning ved å utfylle den, skal vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomite med kontroll som omhandlet i artikkel 26 nr. 3.

Avdeling V Sluttbestemmelser

Artikkel 25 Den faste komité for veterinærpreparater

1. Kommisjonen skal bistås av Den faste komité for veterinærpreparater.

2. Når det vises til dette nummer får artikkel 5 og 7 i beslutning 1999/468/EF anvendelse, samtidig som det tas hensyn til bestemmelsene i beslutningens artikkel 8. Tidsrommet fastsatt i artikkel 5 nr. 6 i beslutning 1999/468/EF skal være tre måneder.

3. Når det vises til dette nummer, får artikkel 5a nr. 1–4 og artikkel 7 i beslutning 1999/468/EF anvendelse, samtidig som det tas hensyn til bestemmelsene i beslutningens artikkel 8.

Artikkel 26 Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen

1. Kommisjonen skal bistås av Den faste komité for næringsmiddelkjeden og dyrehelsen.

2. Når det vises til dette nummer får artikkel 5 og 7 i beslutning 1999/468/EF anvendelse, samtidig som det tas hensyn til bestemmelsene i beslutningens artikkel 8. Tidsrommet fastsatt i artikkel 5 nr. 6 i beslutning 1999/468/EF skal være tre måneder.

3. Når det vises til dette nummer, får artikkel 5a nr. 1–4 og artikkel 7 i beslutning 1999/468/EF anvendelse, samtidig som det tas hensyn til bestemmelsene i beslutningens artikkel 8.

4. Når det vises til dette nummer, får artikkel 5a nr. 1, 2, 4 og 6 og artikkel 7 i beslutning 1999/468/EF anvendelse, samtidig som det tas hensyn til bestemmelsene i beslutningens artikkel 8.

Artikkel 27 Klassifisering av farmakologisk virksomme stoffer i henhold til forordning (EØF) nr. 2377/90

1. Senest 4. september 2009 skal Kommisjonen etter framgangsmåten med forskriftskomite omhandlet i artikkel 25 nr. 2 vedta en forordning som omfatter de farmakologisk virksomme stoffene og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for rester, som fastsatt i vedlegg I–IV til forordning (EØF) nr. 2377/90 uten endringer.

2. For hvert stoff som omhandles i nr. 1 og som det er fastsatt en grenseverdi for rester for i henhold til forordning (EØF) nr. 2377/90, kan Kommisjonen eller en medlemsstat dessuten anmode kontoret om en uttalelse om ekstrapolering til andre dyrearter eller vev i samsvar med artikkel 5.

Artikkel 17 får anvendelse.

Artikkel 28 **Rapportering**

1. Kommisjonen skal senest 6. juli 2014 oversende en rapport til Europaparlamentet og Rådet.
2. Rapporten skal særlig gjennomgå de erfaringer som er gjort ved anvendelsen av denne forordning, herunder erfaringer med stoffer som er klassifisert i henhold til denne forordning og som har flere bruksområder.
3. Rapporten skal eventuelt ledsages av relevante forslag.

Artikkel 29 **Oppheving**

Forordning (EØF) nr. 2377/90 oppheves.

Vedlegg I–IV til den opphevede forordningen skal fortsatt ha anvendelse inntil forordningen omhandlet i artikkel 27 nr. 1 i denne forordning trer i kraft, og vedlegg V til den opphevede forordningen skal fortsatt ha anvendelse inntil tiltakene omhandlet i artikkel 13 nr. 1 i denne forordning trer i kraft.

Henvisninger til den opphevede forordningen skal forstås som henvisninger til denne forordning eller, eventuelt, som henvisninger til forordningen omhandlet i artikkel 27 nr. 1 i denne forordning.

Artikkel 30 **Endring av direktiv 2001/82/EF**

I direktiv 2001/82/EF gjøres følgende endringer:

1. Artikkel 10 nr. 3 skal lyde:

«3. Som unntak fra artikkel 11 skal Kommisjonen opprette en liste over stoffer
- som er viktige for behandlingen av dyr i hestefamilien, eller
- som medfører ytterligere kliniske fordeler sammenlignet med andre behandlingsalternativer for dyr i hestefamilien,

og for hvilke tilbakeholdingstiden ikke skal være kortere enn seks måneder i henhold til de kontrollordninger som er fastsatt i vedtak 93/623/EØF og 2000/68/EØF.

Disse tiltakene, som er ment å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i dette direktiv ved å utfylle det, skal vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomite med kontroll som omhandlet i artikkel 89 nr. 2a. »

2. Artikkel 11 nr. 2 tredje ledd skal lyde:

«Kommisjonen kan endre tilbakeholdingstidene eller innføre andre tilbakeholdingstider. Kommisjonen kan i den forbindelse skille mellom næringsmidler, arter, tilførselsveier og vedleggene til forordning (EØF) nr. 2377/90. Disse tiltakene, som er ment å endre ikke-grunnleggende bestemmelser i dette direktiv, skal vedtas etter framgangsmåten med forskriftskomite med kontroll som omhandlet i artikkel 89 nr. 2a.»

Artikkel 31 **Endring av forordning (EF) nr. 726/2004**

Artikkel 57 nr. 1 bokstav g) i forordning (EF) nr. 726/2004 skal lyde:

«g) å gi råd om grenseverdier for rester av veterinærpreparater og biocidprodukter som brukes i husdyrhold, som kan tillates i næringsmidler av animalsk opprinnelse i samsvar med europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai 2009 om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse.»¹⁸

18 EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11.

Artikkel 32 **Ikrafttredelse**

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Strasbourg, 6. mai 2009.

For Europaparlamentet

President

H.-G. PÖTTERING

For Rådet

Formann

J. KOHOUT

Konsolidert forordning (EU) nr. 37/2012

Kommisjonsforordning (EU) nr. 37/2010
av 22. desember 2009

om farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for rester i næringsmidler av animalsk opprinnelse

EUROPAKOMMISJONEN HAR –

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, som opphever rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og endrer europaparlaments- og rådsdirektiv nr. 2011/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004,¹ særlig artikkel 27 nr. 1, og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) For å verne menneskers helse ble farmakologisk virksomme stoffer, på grunnlag av den vitenskapelige vurderingen av disse stoffenes sikkerhet, klassifisert i fire vedlegg til rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 av 26. juni 1990 om en fremgangsmåte i Fellesskapet for fastsettelse av maksimumsgrenser for rester av veterinærpreparater i næringsmidler av animalsk opprinnelse.² Vedlegg I inneholdt stoffer som det ble fastsatt en grenseverdi for rester for, vedlegg II inneholdt stoffer som det ikke var nødvendig å fastsette en grenseverdi for rester for, vedlegg III inneholdt stoffer som det ble fastsatt en midlertidig grenseverdi for rester for, og vedlegg IV inneholdt stoffer som det ikke kunne fastsettes en grenseverdi for rester for, fordi restene av disse

stoffene, uansett mengde, utgjør en fare for menneskers helse.

- 2) Av forenklingshensyn er det nødvendig å oppføre disse farmakologisk virksomme stoffene og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for rester i en en kommisjonsforordning. Ettersom denne klassifiseringen følger klassifiseringssystemet i forordning (EF) nr. 470/2009, bør det også tas høyde for klassifiseringen når det gjelder muligheten for å gi disse farmakologisk virksomme stoffene til dyr som brukes til produksjon av næringsmidler.
- 3) Eksisterende opplysninger om den terapeutiske klassifiseringen av farmakologisk virksomme stoffer som finnes i vedleggene til forordning (EØF) nr. 2377/90, bør oppføres i en kolonne over terapeutisk klassifisering av stoffer.
- 4) Av hensyn til brukervennligheten bør alle farmakologisk virksomme stoffer oppføres i et vedlegg i alfabetisk rekkefølge. Av klarhetshensyn bør det utarbeides to forskjellige tabeller: én for tillatte stoffer, oppført i vedlegg I, II og III til forordning (EØF) nr. 2377/90, og én for forbudte stoffer, oppført i vedlegg IV til denne forordning.
- 5) Midlertidige grenseverdier for rester av farmakologisk virksomme stoffer, som er fastsatt i vedlegg III til forordning (EØF) nr. 2377/90 og som gyldighetstiden er opphørt for, bør ikke tas med i denne forordning.
- 6) Tiltakene fastsatt i dette vedtak er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for veterinærpreparater –
 - 1 EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11.
 - 2 EFT L 224 av 18.8.1990, s. 1.

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

Farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for rester er oppført i vedlegget.

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den 20. dag etter at den er kunngjort i *Den europeiske unions tidende*.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 22. desember 2009.

For Kommisjonen
José Manuel BARROSO
President

Vedlegg

Tabell 1 – Forbudte stoffer

<i>Farmakologisk virksomme stoffer</i>	<i>MRL</i>
Aristolochia spp. og formuleringer av disse	MRL kan ikke fastsettes
Dapson	MRL kan ikke fastsettes

Dimetridazol	MRL kan ikke fastsettes
Kloramfenikol	MRL kan ikke fastsettes
Kloroform	MRL kan ikke fastsettes
Klorpromazin	MRL kan ikke fastsettes
Kolkicin	MRL kan ikke fastsettes
Metronidazol	MRL kan ikke fastsettes
Nitrofuraner (herunder furazolidon)	MRL kan ikke fastsettes
Ronidazol	MRL kan ikke fastsettes

Tabell 2 – Tillatte stoffer

							Gjeldende i EØS pr. april 2012
Farmakologisk virksomt stoff	Restmarkør	Dyreart	MRL	Målvev	Andre bestemmelser	Terapeutisk klassifisering	EU-regelverk
1-Metyl-2-pyrrolidinon	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
2-Aminoetanol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
2-Aminoetanol-glucuronat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
2-Aminoetyl-dihydrogenfosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
2-Pyrrolidon	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	I parenterale doser på opp til 40 mg/kg legemsvekt	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
3,5-Diiod-L-tyrosin	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
8-Hydrokxyquinolin	Ikke relevant	Alle pattedyr som	Ikke krav om	Ikke relevant	Kun til lokal behandling på nyfødte dyr	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		brukes til matproduksjon	MRL				37/2010
Abamectin	Avermectin B1a	Storfe	10 µg/kg 20 µg/kg	Fett Lever	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endo- og ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Sau	20 µg/kg 50 µg/kg 25 µg/kg 20 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum		
Absintiumekstrakt	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Acetylcystein	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Acetylmethionin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Acetylsalicylsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Acetylsalicylsyre DL-lysin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Adenosin og dets 5'-mono-, 5'-di- og 5'-trifosfater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Adonis vernalis	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt	veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en hundredel		(EU) nr. 37/2010
Aesculus hippocastanum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tidedel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Agnus castus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ailantus altissima	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Alanin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Albendazol	Summen av albendazol-sulfoksid, albendazolsulfon og albendazol-2-aminosulfon, uttrykt som albendazol	Alle drøvtyggere	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Albendazoloksid	Summen av albendazoloksid, albendazolsulfon og albendazol-2-aminosulfon, uttrykt som albendazol	Storfe, sau	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Alfacalcidol	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til kalvende kuer	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Alfaprostol	Ikke relevant	Storfe, svin, kaniner, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Allantoin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Allium cepa	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					fortynninger av denne.		
Aloe vera-gel og helbladekstrakt av aloe vera	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Aloer, Barbados aloe og sydafrikansk aloe, standardiserte tørrestrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Alfacypermetrin	Cypermethrin (summen av isomerer)	Storfe, sau	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	For MRL for melk skal øvrige bestemmelser i Kommissjonsdirektiv 98/82/EF overholdes	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Altrenogest	Altrenogest	Svin	1 µg/kg 0,4 µg/kg	Hud og fett Lever	Kun til zooteknisk bruk og i overensstemmelse med direktiv 96/22/EF	Stoffer med virkning på reproduksjonssystemet	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Dyr av hestefamilien	1 µg/kg 0,9 µg/kg	Fett Lever			
Aluminiumdiacetat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Aluminiumhydroksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Aluminiumhydroksidacetat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Aluminium	Ikke relevant	Alle dyr	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

monostearat		som brukes til matproduksjon	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Aluminiumfosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Aluminiumsalicylat, basisk	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk. Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk		Forordning (EU) nr. 37/2010
Aluminiumtristearat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Amitraz	Summen av amitraz og alle metabolitter som inneholder 2,4-DMA-fraksjonen, uttrykt som amitraz	Storfe	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 10 µg/kg	Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Sau	400 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 10 µg/kg	Fett Lever Nyre Melk			
		Geit	200 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 10 µg/kg	Fett Lever Nyre Melk			
		Svin	400	Hud			

			µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	og fett Lever Nyre			
		Bier	200 µg/kg	Honning			
Ammoniumklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ammonium-laurylsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ammoniumsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Amoksicillin	Amoksicillin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	50 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			50 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			50 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			50 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			4 µg/kg	Melk			
Ampicillin	Ampicillin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	50 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			50	Fett	MRL for fett,		

			µg/kg		lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			50 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			50 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			4 µg/kg	Melk			
Amprolium	Ikke relevant	Fjørfe	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Angelicae radiks aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Anisi aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Anisi stellati fructus, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Apocynum cannabinum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemme lse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjone r som ikke overstiger en hundredel. Kun til oral bruk.	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Apramycin	Apramycin	Storfe	1 000 µg/kg	Musk el	Skal ikke brukes til dyr	Antimikrobielle legemidler/	Forordn ing

			1 000 µg/kg 10 000 µg/kg 20 000 µg/kg	Fett Lever Nyre	som produserer melk til humant konsum	antibiotika	(EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Sau, svin, høns, kaniner	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk. Skal ikke brukes til dyr som produserer melk eller egg til humant konsum.		
Aqua levici	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Arginin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Arnica montana (Arnicae flos og Arnicaeplanta tota)	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Arnicae radiks	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tittel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Artemisia abrotanum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemme	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					lse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av denne.		
Asparagin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	MRL ikke påkrevet	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Asparaginsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	MRL ikke påkrevet	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Atropa belladonna	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en hundredel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Atropin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Avilamycin	Diklorisovevrensinsyre	Svin, fjørfe, kaniner	50 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin og fjørfe refererer denne MRL til « hud og fett i naturlig forhold ». Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til human konsum.	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Azaglynavarelin	Ikke relevant	Laksefisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal ikke brukes til fisk der rogn brukes til human konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					konsum		
Azametifos	Ikke relevant	Laksefisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Azaperon	Summen av azaperon og azaperol	Svin	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Midler som påvirker nervesystemet/ midler som påvirker sentralnervesystemet	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bacitracin	Summen av bacitracin A, bacitracin B og bacitracin C	Storfe Kaniner	100 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Melk Musk el Fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe	Kun krav om MRL for melk	Ikke relevant	Kun til intramammær bruk på lakterende kuer		
Balsamum peruvianum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Baquiloprim	Baquiloprim	Storfe	10 µg/kg 300 µg/kg 150 µg/kg 30 µg/kg	Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ kjemoterapeutika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin	40 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Hud og fett Lever Nyre			
Bariumselenat	Ikke relevant	Storfe, sau	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Beclometason dipropionat	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til inhalasjon	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bellis perennis	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Benzalkoniumklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff i konsentrasjoner på opp til 0,05 %	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Benzocain	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk som lokalbedøvelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Laksefisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse		Forordning (EU) nr. 37/2010
Benzylalkohol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Benzylbenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Benzylpenicillin	Benzylpenicillin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	50 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			50 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		

			50 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			50 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			4 µg/kg	Melk			
Benzyl-p-hydroksybenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Betain	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Betainglukuronat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Betametason	Betametason	Storfe, svin	0,75 µg/kg 2,0 µg/kg 0,75 µg/kg	Musk el Lever Nyre	Ingen angivelse	Kortikoider/ glukokortikoider	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	0,3 µg/kg	Melk			
Biotin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bismutsubkarbonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bismutsubgallat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bismutsubnitrat	Ikke relevant	Alle dyr	Ikke	Ikke	Kun til oral	Ingen angivelse	Forordning

		som brukes til matproduksjon	krav om MRL	relevant	bruk		ing (EU) nr. 37/2010
		Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intramammær bruk		
Bismutsubsalicylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bituminsulfonater, ammonium- og natriumsalter	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Boldo folium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Borsyre og borater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Brintoverilte	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bromheksin	Ikke relevant	Storfe, svin, fjørfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk eller egg til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bromid, kaliumsalt	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bromid, natriumsalt	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Bronopol	Ikke relevant	Fisk	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordn

			krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Brotizolam	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til terapeutisk bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Buserelin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Butavosfan	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Butorfanoltartrat	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Butyl 4-hydroksybenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Butylskopolamin-bromid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Calendula officinalis	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tittel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Calendulae flos	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Camfora	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon			er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en hundredel		
Capsici fructus acer	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cardiospermum halicacabum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Carlinae radiks	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Carnitin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Carvi aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Caryofylli aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cefacetril	Cefacetril	Storfe	125 µg/kg	Melk	Kun til intramammær bruk	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010

	Ikke relevant	Storfe	Krav om MRL kun for melk	Ikke relevant			Forordning (EU) nr. 37/2010
Cefaleksin	Cefaleksin	Storfe	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 1 000 µg/kg 100 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cefalonium	Cefalonium	Storfe	20 µg/kg	Melk	Kun til intramammær bruk og øyebehandling	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe	Krav om MRL kun for melk	Ikke relevant			
Cefapirin	Summen av cefapirin og desacetylcefapirin	Storfe	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 60 µg/kg	Musk el Fett Nyre Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cefazolin	Cefazolin	Storfe, sau, geit	50 µg/kg	Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe, sau, geit	Krav om MRL kun for melk	Ikke relevant	Til intramammær bruk, unntatt hvis juret evt. brukes til konsum	Forordning (EU) nr. 37/2010	
Cefoperazon	Cefoperazon	Storfe	50 µg/kg	Melk	Kun til intramammær bruk i lakterende kuer	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe	Krav om MRL kun	Ikke relevant			

			for melk				
Cefquinom	Cefquinom	Storfe, svin, dyr av hestefamili en	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
		Storfe	20 µg/kg	Melk			
Ceftiofur	Summen av alle restkonsentra- sjoner med betalactam- struktur uttrykt som desfuroylceftiof ur	Alle pattedyrart er-bestemt til fødevare- produksjon	1 000 µg/kg 2 000 µg/kg 2 000 µg/kg 6 000 µg/kg 100 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Centellae asiaticaeekstrac tum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Cetostearylalko hol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Cetrimid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Chrysantemi cinerarii folii flos	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Cimicifugae racemosaerhizo ma	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Cinchonae korteks, standardiserte ekstrakter og	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010

preparater av disse		sjon					
Cinnamomi cassiaeaeeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cinnamomi cassiaecorteks, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cinnamomi ceylaniciaeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cinnamomi ceylanicicorteks, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Citri aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Citronellae aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Citrullin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cocoalkyldimetyl-betainer	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Condurango corteks, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Convallaria majalis	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt	veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel		(EU) nr. 37/2010
Coriandri aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Coumavos	Coumavos	Bier	100 µg/kg	Honning	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Crataegus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cupressi aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cyflutrin	Cyflutrin (summen av isomerer)	Storfe, geit	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre melk	For melk skal øvrige bestemmelser i Rådsdirektiv 94/29/EF overholdes	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Cyhalotrin	Cyhalotrin (summen av isomerer)	Storfe	500 µg/kg 50	Fett Nyre melk	For melk skal øvrige bestemmelser i	Antiparasittære legemidler/midler mot	Forordning (EU) nr.

			µg/kg 50 µg/kg		Rådsdirektiv 94/29/EF overholdes	ektoparasitter	37/2010
Cypermethrin	Cypermethrin (summen av isomerer)	Alle drøvtygger e	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre melk	For melk skal øvrige bestemmelser i Kommissjonsdir ektiv 98/82/EF overholdes	Antiparasittære legemidler/midl er mot ektoparasitter	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
		Laksefisk	50 µg/kg	Musk el og skinn i naturl ig forhol d			
Cyromazin	Cyromazin	Sau	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midl er mot ektoparasitter	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Cystein	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Cytidin og dets 5'-mono-, 5'-di- og 5'-trifosfater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Danofloksasin	Danofloksasin	Storfe, sau, geit, fjørfe	200 µg/kg 100 µg/kg 400 µg/kg 400 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk. For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordn ing (EU) nr. 37/2010

					naturlig forhold ». For fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold ».		
		Alle dyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
		Storfe, sau, geit	30 µg/kg	Melk			
Decoquinat	Ikke relevant	Storfe, sau	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk. Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Deltametrin	Deltametrin	Alle drøvtyggere	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Fisk	10 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold			
Dembreksin	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Denaverin hydroklorid	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Deslorelinacetat	Ikke relevant	Dyr av	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

		hestefamilien	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Detomidin	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til terapeutisk bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Deksametason	Deksametason	Storfe, geit, svin, dyr av hestefamilien	0,75 µg/kg 2 µg/kg 0,75 µg/kg	Muskel Lever Nyre	Ingen angivelse	Kortikoider/ glukokortikoider	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe, geit	0,3 µg/kg	Melk			
Dekspantotenol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Derquantel	Derquantel	Sau	2 µg/kg 40 µg/kg 20 µg/kg 5 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til human konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 890/2010
Diazinon	Diazinon	Storfe, sau, geit, svin	20 µg/kg 700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe, sau, geit	20 µg/kg	Melk			
Diklazuril	Ikke relevant	Alle drøvtyggere, svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Diklofenac	Diklofenac	Storfe	5 µg/kg 1 µg/kg 5 µg/kg 10 µg/kg 0,1 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010

		Svin	5 µg/kg 1 µg/kg 5 µg/kg 10 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre			
Dikloksacillin	Dikloksacillin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	300 µg/kg	Musk el	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			300 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			300 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « « ud og fett i naturlig forhold »		
			300 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			30 µg/kg	Melk			
Disyklanil	Summen av disyklanil og 2, 4, 6-triaminopyrimidin-5-karbonitril	Sau	200 µg/kg 150 µg/kg 400 µg/kg 400 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Dietylenglykol monoetyleter	Ikke relevant	Alle drøvtyggere, svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Dietylfalat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Dietylsebacat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Difloksacin	Difloksacin	Storfe, sau og geit	400 µg/kg 100 µg/kg 1 400 µg/kg 800 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold » MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk. Skal ikke brukes til dyr som produserer egg eller melk til human konsum.	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin	400 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 800 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre			
		Fjørfe	300 µg/kg 400 µg/kg 1 900 µg/kg 600 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
		Alle andre arter som brukes til matproduksjon	300 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 600 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
Diflubenzuron	Diflubenzuron	Laksefisk	1 000 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Dihydrostreptomycin	Dihydrostreptomycin	Alle drøvtyggere, svin, kaniner	500 µg/kg 500 µg/kg	Muskel Fett Lever	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010

			500 µg/kg 1 000 µg/kg	Nyre	naturlig forhold »		
		Alle drøvtygger e	200 µg/kg	Melk			
Dikobberoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dimangantrioksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dimetikon	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dimetylacetamid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dimetylftalat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dimetylsulfoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dinoprost	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dinoproston	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Dinoprosttremetamin	Ikke relevant	Alle pattedyr som	Ikke krav om	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr.

		brukes til matproduksjon	MRL				37/2010
Diprofyllin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Doramektin	Doramektin	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	40 µg/kg 150 µg/kg 100 µg/kg 60 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot endo- og ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Doksapram	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Doksisyklin	Doksisyklin	Storfe	100 µg/kg 300 µg/kg 600 µg/kg	Musk el Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin, fjørfe	100 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 600 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
Echinacea	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne. Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
					Kun til bruk i		

					homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tittel		
Echinacea purpurea	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Emamektin	Emamektin B1a	Fisk	100 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endo- og ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Enilconazol	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Enrofloxasin	Summen av enrofloxacin og ciprofloxacin	Storfe, sau, geit	100 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk. For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold ». Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum.	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin, kaniner	100 µg/kg 100	Muskel Fett			

			µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg	Lever Nyre			
		Fjørfe	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg	Musk el Hud og Fett Lever Nyre			
		Alle dyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre			
Epinefrin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Eplesyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Eprinomektin	Eprinomektin B1a	Storfe	50 µg/kg 250 µg/kg 1 500 µg/kg 300 µg/kg 20 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endo- og ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ergometrinmaleat	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Brukes kun til fødende dyr	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Erytromysin	Erytromycin A	Alle dyr som brukes til matproduksjon	200 µg/kg	Musk el	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010

			200 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
200 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »					
			200 µg/kg	Nyre			
			40 µg/kg	Melk			
			150 µg/kg	Egg			
Estradiol-17β	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Kun til terapeutisk eller zooteknik bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Etamifyllinkam sylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Etamsylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Etanol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Til bruk som hjelpstoff	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Etylendiamin tetra-eddikesyre og dens salter	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Etyllaktat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Etyloleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til	Ikke krav om	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr.

		matproduksjon	MRL				37/2010
Etiproston trometamin	Ikke relevant	Storfe, svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Eucalypti aetheroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Eucalyptol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Eucalyptus globulus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Eufrasia officinalis	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Febantel	Summen av ekstraherbare rester som kan oksideres til oksfendazolsulfon	Alle drøvtyggere, svin, dyr av hestefamilien	50 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 50	Muskel Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010

			µg/kg				
		Alle drøvtyggere	10 µg/kg	Melk			
Fenbendazol	Summen av ekstraherbare rester, som kan oksideres til oksfendazolsulfon	Alle drøvtyggere, svin, dyr av hestefamilien	50 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Fenoksymetylpenicillin	Fenoksymetylpenicillin	Svin	25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg	Muskel Lever Nyre	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Fjørfe	25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 26 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre Egg	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
Fenol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Fenpipramidhydroklorid	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Fenvalerat	Fenvalerat (summen av RR-, SS-, RS- og SR-isomerer)	Storfe	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Fenylalanin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Fertirelinacetat	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Firocoksib	Firocoksib	Dyr av hestefamilien	10 µg/kg 15 µg/kg 60 µg/kg 10 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010
Florfenikol	Summen av florfenikol og metabolitter, målt som florfenikolamin	Storfe, sau, geit	200 µg/kg 3 000 µg/kg 300 µg/kg	Muskel Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk eller egg til human konsum	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin	300 µg/kg 500 µg/kg 2 000 µg/kg 500 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre			
		Fjørfe	100 µg/kg 200 µg/kg 2 500 µg/kg 750 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
		Fisk	1 000 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold			
		Alle andre arter som brukes til matproduksjon	100 µg/kg 200 µg/kg 2 000 µg/kg 300 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
Floroglucinol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til	Ikke krav om	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		matproduksjon	MRL				37/2010
Foksim	Foksim	Sau	50 µg/kg 400 µg/kg 50 µg/kg	Musk el Fett Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin	20 µg/kg 700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre			
		Høns	25 µg/kg 550 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg 60 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre Egg			
Fluazuron	Fluazuron	Storfe	200 µg/kg 7 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Flubendazol	Summen av flubendazol og (2-amino1H-benzimidazol-5-yl) (4-fluorofenyl)metanone	Fjørfe, svin	50 µg/kg 50 µg/kg 400 µg/kg 300 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Flubendazol	Fjørfe	400 µg/kg	Egg			
Flugestonacetat	Flugestonacetat	Sau, geit	0,5 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg 1	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Til intravaginal bruk og kun til zotekniske formål	Stoffer med virkning på reproduksjonssystemet	Forordning (EU) nr. 37/2010

			µg/kg				
Flumequin	Flumequin	Storfe, sau, geit, svin	200 µg/kg 300 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold ».	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe, sau, geit	50 µg/kg	Melk			
		Fjørfe	400 µg/kg 250 µg/kg 800 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humannt konsum.		
		Fisk	600 µg/kg	Musk el og skinn i naturlig forhold			
		Alle andre arter som brukes til matproduksjon	200 µg/kg 250 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre			
Flumetrin	Flumetrin (summen av trans-Z-isomerer)	Storfe	10 µg/kg 150 µg/kg 20 µg/kg 10 µg/kg 30 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Sau	10 µg/kg 150 µg/kg 20 µg/kg 10 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humannt konsum		

	Ikke relevant	Bier	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse		
Fluniksin	Fluniksin	Storfe	20 µg/kg 30 µg/kg 300 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin	50 µg/kg 10 µg/kg 200 µg/kg 30 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre			
		Dyr av hestefamilien	10 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
	5-Hydroksyfluniksin	Storfe	40 µg/kg	Melk			
Foeniculi aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Folsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Folikkelstimulerende hormon (naturlig FSH fra alle arter samt syntetiske fremstillinger)	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Formaldehyd	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Frangulae corteks, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Furosemid	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Fytolacca americana	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Fytomenadion	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Alle drøvtyggere	10 µg/kg	Melk			
Gamitromycin	Gamitromycin	Storfe	20 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg	Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til human konsum	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Gentamisin	Summen av gentamisin C1, gentamisin C1a, gentamisin C2 og gentamisin C2a	Storfe, svin	50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg	Musk Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	100 µg/kg	Melk			
Gentianae radiks, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Ginkgo biloba	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ginseng	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ginseng, standardiserte ekstrakter og preparater av disse	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Glutamin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Glutaminsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Glutaraldehyd	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Glyserol formal	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Glysin		Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Gonadotropinfrigjørende hormoner	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Guanosin og dets 5'-mono-, 5'-di-og 5'-trifosfater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Guaiakol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Halofuginon	Halofuginon	Storfe	10 µg/kg 25 µg/kg 30 µg/kg 30 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot protozoer	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hamamelis virginiana	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tittel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk		Forordning (EU) nr. 37/2010
Harpagofytum procumbens		Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med		Forordning (EU) nr. 37/2010

					homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av denne.		
Harunga madagascariensis	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Heparin og dets salter	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Heptaminol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hesperidin	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hesperidin-metylchalkon	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Heksetidin	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hippocastani semen	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Histidin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Human choriongonadotropin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Humant choriongonadotropin (naturlig HCG og syntetisk fremstilte analoger)	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Humant menopausalt gonadotropin	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Humussyrer og deres natriumsalter	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hyaluronsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hydroklortiazid	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hydrokortison	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hydroksyetylsalisylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hyperici oleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Hypericum perforatum		Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.		
Imidocarb	Imidocarb	Storfe	300 µg/kg 50 µg/kg 2 000 µg/kg 1 500 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot protozoer	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Sau	300 µg/kg 50 µg/kg 2 000 µg/kg 1 500 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum		
Inosin og dets 5'-mono-, 5'-di- og 5'-trifosfater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Inositol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Isobutan	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Isoeugenol	Isoeugenol	Fisk	6 000 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold	Ikke relevant	Midler som påvirker nervesystemet/ midler som påvirker sentralnervesystemet	Forordning (EU) nr. 37/2010, endret ved forordning (EU) nr. 363/201

							1
Isofluran	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Anvendes kun til bedøvelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Isoleucin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Isopropanol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Isokssuprin	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til terapeutisk bruk i overensstemmelse med Rådskonklusjon 96/22/EØF	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ivermektin	22, 23-Dihydro-avermektin B1a	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg	Fett	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot endo- og ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
			100 µg/kg	Lever	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum		
			30 µg/kg	Nyre			
Jecoris oleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Jernammonium sitrat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Jerndekstran	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Jerndiklorid	Ikke relevant	Alle dyr	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

		som brukes til matproduksjon	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Jernfumarat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Jernglukoheptonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Jernsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Jod og uorganiske jodholdige forbindelser inklusiv: - natrium- og kaliumjodid - natrium og kaliumjodat -lodoforer inklusiv polyvinylpyrrolidon-jod	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Juniperi fructus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalium-DL-aspartat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kaliumglukuronat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kaliumglyserofosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Kaliumnitrat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kaliumselenat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumacetat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumaspartat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumbenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumboroglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumcarbonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumcitrat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumfosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumglukohexptonat	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Kalsiumglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumglukono-glukoheptonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	MRL ikke påkrevet	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumglukono-laktat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumglutamat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumglycerofosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumhydroksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumhypofosfit	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiummalat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumpantotemat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Kalsiumpolyfosfater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumpropionat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumsilikat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumstearat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kalsiumsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kamfer	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til utvortes bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kanamycin	Kanamycin A	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	100 µg/kg	Muskel	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold ».	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			100 µg/kg	Fett	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			600 µg/kg	Lever			
			2 500 µg/kg	Nyre			
			150 µg/kg	Melk			
Karazolol	Karazolol	Storfe	5 µg/kg 5	Muskel Fett	Ingen angivelse	Midler som påvirker nervesystemet/	Forordning (EU) nr.

			µg/kg 15 µg/kg 15 µg/kg 1 µg/kg	Lever Nyre Melk		midler som påvirker det autonome nervesystem	37/2010
		Svin	5 µg/kg 5 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre			
Karbasalat kalsium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk eller egg til human konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Karbetocin	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kardemomme-ekstrakt	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Karprofen	Summen av karprofen og karprofen-glukuronid-konjugat	Storfe, dyr av hestefamilien	500 µg/kg 1 000 µg/kg 1 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL for melk	Ikke relevant			Forordning (EU) nr. 37/2010
Ketamin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ketanserin	Ikke relevant	Dyr av	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

tartrat		hestefamilien	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Ketoprofen	Ikke relevant	Storfe, svin, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klazuril	Ikke relevant	Duer	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klavulansyre	Klavulansyre	Storfe, svin	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	200 µg/kg	Melk			
Klenbuterolhydroklorid	Klenbuterol	Storfe, dyr av hestefamilien	0,1 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg	Muskel Lever Nyre	Ingen angivelse	Midler som påvirker nervesystemet/ midler som påvirker det autonome nervesystem	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	0,05 µg/kg	Melk			
Kloksacillin	Kloksacillin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	300 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			300 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			300 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			300 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			30	Melk			

			µg/kg				
Kloprostenol	Ikke relevant	Storfe, svin, geit, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klorfenamin	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klorkresol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klorheksidin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klormadinon	Klormadinon	Storfe	4 µg/kg 2 µg/kg 2,5 µg/kg	Fett Lever Melk	Kun til zooteknisk bruk	Stoffer med virkning på reproduksjonssystemet	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klorsulon	Klorsulon	Storfe	35 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Musk el Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klortetrasyklin	Summen av morstoffet og dets 4-epimer	Alle dyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg 300 µg/kg 600 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Musk el Lever Nyre Melk Egg	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for lever og nyre gjelder ikke for fisk.	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Klosantel	Klosantel	Storfe	1 000 µg/kg 3 000 µg/kg 1 000 µg/kg 3 000 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010

		Sau	1 500 µg/kg 2 000 µg/kg 1 500 µg/kg 5 000 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre			
Kobberklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kobberglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kobberheptanoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kobbermetionat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kobberoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kobbersulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Koboltkarbonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Koboltdiklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Koboltglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Koboltoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Koboltsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Koboltrioksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Koffein	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kolin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Kolistin	Kolistin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	150 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			150 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			150 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			200 µg/kg	Nyre			
			50 µg/kg	Melk			
			300 µg/kg	Egg			
Kortikotropin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Kymotrypsin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lachnantes tinctoria	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lanolin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lanolinalkohol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lasalocid	Lasalocid A	Fjørfe	20 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg	Musk Hud og fett Lever Nyre Egg	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lauri folii aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lauri fructus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lavandulae aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Lecirelin	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien, kaniner	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lectin utvunnet av røde havebønner (faseolus vulgaris)	Ikke relevant	Svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lespedeza capitata	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Leucin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Levamisol	Levamisol	Storfe, sau, svin, fjørfe	10 µg/kg	Muskel	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
			10 µg/kg	Fett	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			100 µg/kg	Lever			
			10 µg/kg	Nyre			
Levometadon	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Levotyrosin	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lidokain	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal-regionalbedøvelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lincomycin	Lincomycin	Alle dyr som brukes til	100 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til «	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr.

		matproduksjon			muskel og skinn i naturlig forhold »		37/2010
			50 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			500 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			1 500 µg/kg	Nyre			
			150 µg/kg	Melk			
			50 µg/kg	Egg			
Lineære alkylbensulfon-syrer med alkylkjedelengder mellom C9 og C13, som inneholder mindre enn 2,5 % med alkylkjedelenger enn C13	Ikke relevant	Storfe, sau	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
L-vinsyre og alle mono- og dievkivalentsalter av natrium, kalium og kalsium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Lysin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumacetat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumalu-	Ikke relevant	Alle dyr	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

miniumsilikat		som brukes til matproduksjon	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Magnesiumaspartat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumkarbonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumglutamat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumglyserofosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumhydroksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumhypofosfit	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumorotat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til	Ikke krav om	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		matproduksjon	MRL				37/2010
Magnesiumfosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumstearat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumtrisilikat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Magnesiumsittat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Majoranaeherba	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Manganglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Manganglyserofosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mangankarbonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Manganklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Manganoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Manganpidolat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Manganribonucleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mangansulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mannitol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Marbofloksacin	Marbofloksacin	Storfe, svin	150 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	75 µg/kg	Melk			
Matricaria recutita og preparater fra denne	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Matricariae flos	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mebendazol	Summen av mebendazol, metyl (5-(1-hydrokso, 1-fenyl)metyl-1H-benzimidazol-2-yl)carbamate	Sau, geit, dyr av hestefamilien	60 µg/kg 60 µg/kg 400 µg/kg 60	Muskel Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til human konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010

	og(2-amino-1H-benzimidazol-5-yl)fenylmetanon, uttrykt i mebendazol-ekvivalenter		µg/kg				
Mecillinam	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intrauterinbruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Medicago sativa extractum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Medroksyprogeste-ronacetat	Ikke relevant	Sau	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til intravaginal bruk og kun til zootekniske formål	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Melatonin	Ikke relevant	Sau, geit	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Melissae aetereolum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Melissae folium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Melkesyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Meloksikam	Meloksikam	Storfe, geit, svin, kaniner, dyr av hestefamilien	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Musk Lever Nyre	Ingen angivelse	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe, geit	15 µg/kg	Melk			
Menadion	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Menbuton	Ikke relevant	Storfe,	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

		sau, geit, svin, dyr av hestefamilien	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Mentae arvensis aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mentae piperitae aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mentol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mepivacain	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intraartikulært og epidural bruk som lokalbedøvelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mercaptamin hydroklorid	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Metamizol	4-Metylaminoantipyrin	Storfe, svin, dyr av hestefamilien	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroider anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	50 µg/kg	Melk			
Metionin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Metylbenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Metylnikotinat	Ikke relevant	Storfe, dyr	Ikke	Ikke	Kun til lokal	Ingen angivelse	Forordning

		av hestefamilien	krav om MRL	relevant	bruk		ing (EU) nr. 37/2010
Metylprednisolon	Metylprednisolon	Storfe	10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre		Kortikoider/ glukokortikoider	Forordning (EU) nr. 37/2010, endret ved forordning (EU) nr. 761/2010
			2 µg/kg	Melk	Den midlertidige MRL for melk gjelder inntil 1. juli 2011		
Metylsalisylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Millefoli herba	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Mineralske hydrokarboner, lav til høy viskositet inklusiv mikrokrySTALLINSKE vokser, ca. C10–C60, alifatiske, forgrenede alifatiske og alisykliske forbindelser	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Eksklusiv aromatiske og umettede forbindelser	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Moksidektin	Moksidektin	Storfe, sau, dyr av hestefamilien	50 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endo- og ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe, sau	40	Melk			

			µg/kg				
Monensin	Monensin A	Storfe	2 µg/kg 10 µg/kg 30 µg/kg 2 µg/kg 2 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Monepantel	Monepantel- sulfon	Sau, geit	700 µg/kg 7 000 µg/kg 5 000 µg/kg 2 000 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum. Den midlertidige MRL for geit utløper 1. januar 2012	Antiparasittære legemidler/midl er mot endoparasitter	Forordn ing (EU) nr. 37/2010 , endret ved forordni ng (EU) nr. 362/201 1
Monotioglysero l	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Montanid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Morantel	Summen av reststoffer som kan hydrolyseres til N-metyl-1,3- propandiamin og uttrykkes som morantel- ekvivalenter	Alle drøvtygger e	100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg 50 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midl er mot endoparasitter	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Myglyol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Myresyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke releva nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Myristicae	Ikke relevant	Alle dyr	Ikke	Ikke	Kun til bruk på	Ingen angivelse	Forordn

aeteroleum		som brukes til matproduksjon	krav om MRL	relevant	nyfødte dyr		ing (EU) nr. 37/2010
Navcillin	Navcillin	Alle drøvtyggere	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg 30 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Kun til intramammær bruk	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natamycin	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natrium-2-metyl-2-fenoksypropanoat	Ikke relevant	Storfe, svin, geit, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natriumacetylsalicylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg eller melk til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natrium-benzyl 4-hydroksybenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natriumborforfor miat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natrium-butyl 4-hydroksybenzoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natriumcetostearyl-sulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natrium-diklorisocyanur	Ikke relevant	Storfe, sau, geit	Ikke krav	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning

at			om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Natriumdioktyl sulfosuksinat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumformald ehyd sulfoksylat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumglysero fosfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumhypofos fitt	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumklorit	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumkromog likat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumlaurylsu lfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumnitritt	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumpropion at	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Natriumpyrosul fitt	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke rele va	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Natriumsalisylat	Ikke relevant	Storfe, svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til oral bruk. Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010, endret ved forordning (EU) nr. 914/2010
		Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk		
	Salisylsyre	Kalkuner	400 µg/kg 2 500 µg/kg 200 µg/kg 150 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum. Den midlertidige MRL utløper 20. januar 2015	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	
Natriumselenat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natriumselenit	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natriumstearat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Natriumtiosulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
n-Butan	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
n-Butanol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Neomycin (herunder framycetin)	Neomycin B	Alle dyr som brukes til matproduksjon	500 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			500 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			500 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			5 000 µg/kg	Nyre			
			1 500 µg/kg	Melk			
			500 µg/kg	Egg			
Neostigmin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Netobimin	Summen av albendazoloksid, albendazolsulfon og albendazol-2-aminosulfon, uttryktsom albendazol	Storfe, sau	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Kun til oral bruk	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Nicoboksil	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Nikkelglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til	Ikke krav om	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		matproduksjon	MRL				37/2010
Nikkelsulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Nitroksinil	Nitroksinil	Storfe, sau	400 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 400 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre		Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Nonivamid	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Norgestomet	Norgestomet	Storfe	0,2 µg/kg 0,2 µg/kg 0,2 µg/kg 0,2 µg/kg 0,12 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Kun til terapeutisk eller zooteknisk bruk	Stoffer med virkning på reproduksjonssystemet	Forordning (EU) nr. 37/2010
Novobiocin	Novobiocin	Storfe	50 µg/kg	Melk	Kun til intramammær bruk	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe	Krav om MRL kun for melk	Ikke relevant	Ingen angivelse		Forordning (EU) nr. 37/2010
Okoubaka aubrevillei	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortyninger av		Forordning (EU) nr. 37/2010

					denne.		
Oksacillin	Oksacillin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	300 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			300 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			300 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			300 µg/kg	Nyre			
			30 µg/kg	Melk			
Oksalsyre	Ikke relevant	Bier	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Antimikrobielt legemiddel	Forordning (EU) nr. 37/2010
Oksfendazol	Summen av ekstraherbare rester som kan oksideres til oksfendazol sulfon	Alle drøvtyggerne, svin, dyr av hestefamilien	50 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	For svin og refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Alle drøvtyggerne	10 µg/kg	Melk			
Oksibendazol	Oksibendazol	Svin	100 µg/kg 500 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Oksidasjonsprodukter av terebintinae oleum	Ikke relevant	Storfe, sau, geit, svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Oksolinsyre	Oksolinsyre	Alle dyr som brukes til matprodukt	100 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon			skinn i naturlig forhold »		
			50 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			150 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			150 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg eller melk til humant konsum		
Oksyclozanid	Oksyclozanid	Alle drøvtyggere	20 µg/kg 20 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 10 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Oksytetracyclin	Summen av morstoffet pluss morstoffets 4-epimer	Alle dyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg 300 µg/kg 600 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Musk el Lever Nyre Melk Egg	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Oksytocin	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Oleyloleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Omeprazol	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Organiske jodholdige forbindelser: -iodoform	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Orgotein	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ornitin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Orotsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pankreatin	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Papain	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Papaverin	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun nyfødte kalver	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Paracetamol	Ikke relevant	Svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Parconazol	Ikke relevant	Perlehøns	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Paromomycin	Paromomycin	Alle dyr som brukes til matproduksjon	500 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			1 500 µg/kg	Lever	MRL for lever og nyre gjelder ikke for fisk		

			1 500 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg eller melk til humant konsum		
Peforelin	Ikke relevant	Svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Penetamat	Benzylpenicillin	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 4 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pepsin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pereddiksyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Permetrin	Permetrin (summen av isomerer)	Storfe	50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Mht. melk skal øvrige bestemmelser i Kommissjonsdirektiv 98/82/EF overholdes	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Piceae turiones recentis extractum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til oral bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Piperazin	Piperazin	Svin	400 µg/kg 800 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010

		Høns	2 000 µg/kg	Egg			
Piperazin dihydroklorid	Ikke relevant	Høns	Krav om MRL kun for egg	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Piperonylbutoksid	Ikke relevant	Storfe, sau, geit, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pirlimycin	Pirlimycin	Storfe	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
Policresulen	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Poloksalen	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Poloksamer	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polyetylenglykol (molekylvekt fra 200 til 10 000)	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polyetylenglykol-15-hydroksystearater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polyetylenglykol-7-glycerylcocaoat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Polyetylenglykol-stearater med 8–40 oksyetylenenheter	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polyoksyetylen-sorbitan monooleat og -trioleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polyoksyhydrert ricinusolie med 40 til 60 oksyetylenenheter	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polyoksyricinusolje med 30 til 40 oksyetylenenheder	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polysorbat 80	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Polysulfatert glykosaminglykan	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Praziquantel	Ikke relevant	Sau	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL				
Prednisolon	Prednisolon	Storfe	4 µg/kg 4 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 6 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Kortikoider/ glukokortikoider	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pretkamid (krotetamid og kropropamid)	Ikke relevant	Alle pattedyr som	Ikke krav om	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		brukes til matproduksjon	MRL				37/2010
Prokain	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Progesteron	Ikke relevant	Storfe, sau, geit, dyr av hestefamilien (hunndyr)	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravaginal-terapeutisk eller zoteknisk bruk og i overensstemmelse med direktiv 96/22/EF	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Prolin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Propan	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Propylenglykol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Prunus laurocerasus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pyrantel-embonat	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Pyretrumekstrakt	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til	Ikke krav om	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		matproduksjon	MRL				37/2010
Quatresin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk som konserveringsmiddel i konsentrasjoner på opp til 0,5 %	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Quercus corteks	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Quillajasaponiner	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ravoksanid	Ravoksanid	Storfe	30 µg/kg 30 µg/kg 10 µg/kg 40 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Sau	100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre			
R-Kloprostenol	Ikke relevant	Storfe, svin, geit, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Releasing hormon for D-fenylalanin 6-luteiniserende hormon	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Rhei radiks, standardiserte ekstrakter og preparater av denne	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ricini oleum	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Rifaksimin	Rifaksimin	Storfe	60 µg/kg	Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
	Ikke relevant	Storfe	Krav om MRL kun for melk	Ikke relevant	Til intramammær bruk, unntatt hvis juret evt. brukes til konsum, og til intrauterin bruk		
		Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk		
Romifidin	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til terapeutisk bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Rosmarini aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Rosmarini folium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	MRL ikke påkrevet	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ruscus aculeatus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	MRL ikke påkrevet	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Ruta graveolens	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en tusendel.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum.		
Salicylsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon unntatt fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Saltsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Til bruk som hjelpestoff	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Salviae folium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sambuci flos	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Saravloksacin	Saravloksacin	Høns	10 µg/kg 100 µg/kg	Hud og fett Lever	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Laksefisk	30 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold			
Selenicereus grandiflorus	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					hundredel		
Serenoa repens	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Serin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Serotonin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Serumgonadotropin (PMSG)	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Silybum marianum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinapis nigrae semen	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinkacetat	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Sinkaspartat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinkklorid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinkglukonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinkoleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinkoksid	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinkstearat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sinksulfat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Solidago virgaurea	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Somatosalm	Ikke relevant	Laks	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sorbitansesquioleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Sorbitantrioleat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Spektinomycin	Spektinomycin	Sau	300 µg/kg 500 µg/kg 2 000 µg/kg 5 000 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk. For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold ». Skal ikke brukes på dyr som produserer egg til humant konsum.	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Alle andre arter som brukes til matproduksjon	300 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 5 000 µg/kg 200 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk			
Spiramycin	Summen av spiramycin og neospiramycin	Storfe	200 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010

			200 µg/kg				
		Høns	200 µg/kg 300 µg/kg 400 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
	Spiramycin 1	Svin	250 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Lever Nyre	Ingen angivelse		
Stoffer brukt i homøopatiske veterinære legemidler	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Alle stoffer brukt i homøopatiske veterinære legemidler, forutsatt at deres konsentrasjon i produktet ikke overstiger én titusendel	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Streptomycin	Streptomycin	Alle drøvtygger e, svin, kaniner	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
		Alle drøvtygger e	200 µg/kg	Melk			
Strychni semen	Ikke relevant	Storfe, sau, geit	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Kun til oral bruk ved doser tilsvarende 0,1 mg stryknin/kg legemsvekt	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Stryknin	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Kun til oral bruk ved doser opp til 0,1 mg/kg legemsvekt	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Sulfogaiakol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele va nt	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Sulfonamider	Morstoff	Alle dyr	100	Musk	Den samlede	Antimikrobielle	Forordn

(alle stoffer i sulfonamidgruppen)		som brukes til matproduksjon	µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	el Fett Lever Nyre	restkonsentrasjonen av alle stoffer innenfor sulfonamidgruppen bør ikke overstige 100 µg/kg. For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk. Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum.	legemidler/kjemoterapeutika	ing (EU) nr. 37/2010
		Storfe, sau, geit	100 µg/kg	Melk			
Svovel	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Symfyti radiks	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk på intakt hud	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Syzygium cumini	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tanninum	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Tau-fluvalinat	Ikke relevant	Bier	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Teflubenzuron	Teflubenzuron	Laksefisk	500 µg/kg	Muskel og skinn i naturlig forhold	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot ektoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Teobromin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Teofyllin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Terebintinae aeteroleum rectificatum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Terebintinae laricina	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Terpinhydrat	Ikke relevant	Storfe, sau, geit, svin	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tetracain	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal kun brukes til bedøvelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tetracyclin	Morstoffet pluss morstoffets 4-epimer	Alle dyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg 300 µg/kg 600 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Lever Nyre Melk Egg	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for lever og nyre gjelder	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010

			200 µg/kg		ikke for fisk.		
Tiabendazol	Summen av tiabendazol og 5-hydroksytia-bendazol	Storfe, geit	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk	Ingen angivelse	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tiamfenikol	Tiamfenikol	Alle dyr som brukes til matproduksjon	50 µg/kg	Musk el	For fisk refererer MRL for muskel til « skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			50 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			50 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			50 µg/kg	Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
			50 µg/kg	Melk			
Tiamulin	Summen av metabolitter som kan hydrolyseres til 8-a-hydroksymutilin	Svin og kaniner	100 µg/kg 500 µg/kg	Musk el Lever	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Høns	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever			
		Kalkuner	100 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever			

	Tiamulin	Høns	1 000 µg/kg	Egg			
Tiamylal	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tiaprost	Ikke relevant	Storfe, sau, vin, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tildipirosin	Tildipirosin	Storfe, geit	400 µg/kg	Muskel	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Makrolid	Forordning (EU) nr. 759/2010
			200 µg/kg	Fett	MRL for muskel gjelder ikke på injeksjonsstedet, der restkonsentrasjonen ikke skal overstige 11500 µg/kg		
			2 000 µg/kg	Lever			
			3 000 µg/kg	Nyre	Den midlertidige MRL gjelder inntil 1. januar 2012		
		Svin	1 200 µg/kg	Muskel	MRL for muskel gjelder ikke på injeksjonsstedet, der restkonsentrasjonen ikke skal overstige 7 500 µg/kg		
			800 µg/kg 5 000 µg/kg 10 000 µg/kg	Hud og fett Lever Nyre	Den midlertidige MRL gjelder inntil 1. januar 2012		
Tiliae flos	Ikke relevant	Alle dyr	Ikke	Ikke	Ingen	Ingen angivelse	Forordning

		som brukes til matproduksjon	krav om MRL	relevant	angivelse		ing (EU) nr. 37/2010
Tilmikosin	Tilmikosin	Fjørfe	75 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			75 µg/kg	Hud og fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			1 000 µg/kg	Lever	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			250 µg/kg	Nyre			
		Alle andre arter som brukes til matproduksjon	50 µg/kg 50 µg/kg 1 000 µg/kg 1 000 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre Melk	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum.		
Tilsetningsstoffer til næringsmidler (stoffer med et gyldig E-nummer som er godkjendt som tilsetningsstoff i næringsmidler)	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun stoffer som er godkjendt som tilsetningsstoffer til næringsmidler, unntatt konserveringsmidler oppført i del C i bilag III til parlaments- og rådsdirektiv 95/2/EF	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tiludronsyre (i form av dinatriumsalt)	Ikke relevant	Dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tioktsyre	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til	Ikke krav om	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr.

		matproduksjon	MRL				37/2010
Timerfonat	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal kun brukes som konserveringsmiddel i multidosevaksiner i en konsentrasjon som ikke overstiger 0,02 %	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tiomersal	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Skal kun brukes som konserveringsmiddel i multidosevaksiner i en konsentrasjon som ikke overstiger 0,02 %	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tiopentalnatrium	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til intravenøs bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Treonin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Toldimfos	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tolfenaminyre	Tolfenaminyre	Storfe, svin	50 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg	Musk Lever Nyre	Ingen angivelse	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske legemidler	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Storfe	50 µg/kg	Melk			
Toltrazuril	Toltrazuril sulfon	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg	Musk Lever	For svin refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »	Antiparasittære legemidler/midler mot protozoer	Forordning (EU) nr. 37/2010
			150	Fett	Skal ikke		

			µg/kg		brukes til dyr som produserer melk til humant konsum		
			500 µg/kg 250 µg/kg	Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
		Fjørfe	100 µg/kg 200 µg/kg 600 µg/kg 400 µg/kg	Musk el Hud og fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum.		
Tosylkloramidnatrium	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til lokal bruk	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til behandling via vann		
Tragant	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Trikainmesilat	Ikke relevant	Fisk	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til behandling via vann	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Triklormetiazid	Ikke relevant	Alle pattedyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Triklabendazol	Summen av ekstraherbare rester som kan oksideres til ketotriklabendazol	Alle drøvtyggere	225 µg/kg 100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antiparasittære legemidler/midler mot endoparasitter	Forordning (EU) nr. 37/2010
Trimetoprim	Trimetoprim	Dyr av hestefamilien	100 µg/kg 100	Fett Musk el	For fisk refererer MRL for muskel til «	Antimikrobielle legemidler/kjemoterapeutik	Forordning (EU) nr.

			µg/kg		muskel og skinn i naturlig forhold ». MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk.	a	37/2010
			100 µg/kg 100 µg/kg	Lever Nyre	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold ». Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum.		
		Alle andre arter som brukes til matproduksjon	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Musk el Fett Lever Nyre Melk			
Trimetylfloroglusinol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Trypsin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tryptofan	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tuja occidentalis	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

					r som ikke overstiger en hundredel		
Tulatromycin	(2R,3S,4R,5R,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-2-etyl-3,4,10,13-tetra-hydroksey-3,5,8,10,12,14-heksametyl-11-[[3,4,6-trideoksey-3-(dimecrtylamino)-β-D-xylo-heksopyranosyl]oksy]-1-oksa-6-azacyclopent-decan-15-en uttrykt som tulatromycin-ekvivalenter	Storfe	100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg	Fett Lever Nyre	Skal ikke brukes til dyr som produserer melk til humant konsum	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Svin	100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg	Hud og fett Lever Nyre			
Turnera diffusa	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	heksopyranosyl]oksy]-1-oksa-6-azacyclopent-	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tymi aeteroleum	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Tymidin	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Tymol	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Fjørfe	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til parenteral administrasjon og kun til eggleggende fugler og til avlsfugler		
Tylosin	Tylosin A	Alle dyr som brukes til matproduksjon	100 µg/kg	Muskel	For fisk refererer MRL for muskel til « muskel og skinn i naturlig forhold »	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
			100 µg/kg	Fett	MRL for fett, lever og nyre gjelder ikke for fisk		
			100 µg/kg	Lever	For svin og fjørfe refererer MRL for fett til « hud og fett i naturlig forhold »		
			100 µg/kg	Nyre			
			50 µg/kg	Melk			
			200 µg/kg	Egg			
Tylvalosin	Summen av tylvalosin og 3-O-acetyltylosin	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskel Hud og fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/ antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010
		Fjørfe	50 µg/kg 50 µg/kg	Hud og fett Lever	Skal ikke brukes til dyr som produserer egg til humant konsum		
Tyrosin	Ikke relevant	Alle dyr som	Ikke krav	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning

		brukes til matproduksjon	om MRL	nt			(EU) nr. 37/2010
Urginea maritima	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemmelse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjoner som ikke overstiger en hundredel. Kun til oral bruk.	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Uridin og dets 5'-mono-,5'-di- og -5'-trifosfater	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Urea	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Urticae herba	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Valin	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Valnemulin	Valnemulin	Svin, kaniner	50 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Lever Nyre	Ingen angivelse	Antimikrobielle legemidler/antibiotika	Forordning (EU) nr. 37/2010, endret ved forordning (EU) nr. 758/2010
Vedaprofen	Vedaprofen	Dyr av hestefamilien	50 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg	Muskel Fett Lever Nyre	Ingen angivelse	Anti-inflammatoriske legemidler/ikke-steroid anti-inflammatoriske	Forordning (EU) nr. 37/2010

			µg/kg 1 000 µg/kg			legemidler	
Vetrabutinhydr o-klorid	Ikke relevant	Svin	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Vincamin	Ikke relevant	Storfe	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Kun til bruk på nyfødte dyr	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Virola sebifera	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemme lse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjone r som ikke overstiger en tusendel	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Viscum album	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Kun til bruk i homøopatiske veterinære legemidler som er fremstilt i overensstemme lse med homøopatiske farmakopeer, i konsentrasjone r som svarer til grunntinkturen og fortynninger av denne.	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Vitamin A	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Vitamin B1	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010
Vitamin B12	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduk sjon	Ikke krav om MRL	Ikke rele van t	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordn ing (EU) nr. 37/2010

		sjon					
Vitamin B2	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Vitamin B3	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Vitamin B5	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Vitamin B6	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Vitamin D	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Vitamin E	Ikke relevant	Alle dyr som brukes til matproduksjon	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010
Xylazinhydroklorid	Ikke relevant	Storfe, dyr av hestefamilien	Ikke krav om MRL	Ikke relevant	Ingen angivelse	Ingen angivelse	Forordning (EU) nr. 37/2010

Databasen sist oppdatert 21. sep 2012