

KOMMISSIONENS GENNEMFØRELSESFORORDNING (EU) 2016/312**af 4. marts 2016****om berigtigelse af forordning (EU) nr. 37/2010 for så vidt angår stoffet »tylvalosin«****(EØS-relevant tekst)**

EUROPA-KOMMISSIONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den Europæiske Unions funktionsmåde,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 470/2009 af 6. maj 2009 om fællesskabsprocedurer for fastsættelse af grænseværdier for restkoncentrationer af farmakologisk virksomme stoffer i animalske fødevarer, om ophævelse af Rådets forordning (EØF) nr. 2377/90 og om ændring af Europa-Parlamentets og Rådets direktiv 2001/82/EF og Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 726/2004 ⁽¹⁾, særlig artikel 14 sammenholdt med artikel 17,

under henvisning til udtalelse fra Det Europæiske Lægemiddelagentur udarbejdet af Udvalget for Veterinærlægemidler, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Kommissionen er blevet gjort opmærksom på, at restmarkøren »tylvalosin« i bilaget til Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) nr. 37/2010 ⁽²⁾, som ændret ved Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1492 ⁽³⁾, for så vidt angår stoffet »tylvalosin«, fejlagtigt er angivet som restmarkør for svin.
- (2) Bilaget til forordning (EU) nr. 37/2010 bør rettes for at angive, at restmarkøren for svin og for hud, fedt og lever hos fjerkræ er »Summen af tylvalosin og 3-O-acetyltylosin«, og at restmarkøren »tylvalosin« kun gælder for æg fra fjerkræ.
- (3) Nærværende forordning bør anvendes med tilbagevirkende kraft fra anvendelsesdatoen for gennemførelsesafgørelse (EU) 2015/1492, fordi restmarkøren for svin var fejlagtigt angivet og derfor bør rettes. Den bør derfor træde i kraft hurtigst muligt.
- (4) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Det Stående Udvalg for Veterinærlægemidler —

VEDTAGET DENNE FORORDNING:

Artikel 1

I tabel 1 i bilaget til forordning (EU) nr. 37/2010 affattes rækken vedrørende stoffet tylvalosin således:

»Tylvalosin	Summen af tylvalosin og 3-O-acetyltylosin	Svin	50 µg/kg	Muskel	Ingen angivelse	Antimikrobielle lægemidler/antibiotika«
			50 µg/kg	Hud og fedt		
			50 µg/kg	Lever		
			50 µg/kg	Nyre		
	Fjerkræ		50 µg/kg	Hud og fedt		
			50 µg/kg	Lever		
	Tylvalosin	Fjerkræ	200 µg/kg	Æg		

⁽¹⁾ EUT L 152 af 16.6.2009, s. 11.⁽²⁾ Kommissionens forordning (EU) nr. 37/2010 af 22. december 2009 om farmakologisk virksomme stoffer og disses klassifikation med hensyn til maksimalgrænseværdier for restkoncentrationer i animalske fødevarer (EUT L 15 af 20.1.2010, s. 1).⁽³⁾ Kommissionens gennemførelsesforordning (EU) 2015/1492 af 3. september 2015 om ændring af forordning (EU) nr. 37/2010 for så vidt angår stoffet tylvalosin (EUT L 231 af 4.9.2015, s. 10).

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft på dagen for offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Den anvendes fra den 3. november 2015.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 4. marts 2016.

På Kommissionens vegne

Jean-Claude JUNKER

Formand
