

32001R1274

L 175/14

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

2001.6.28.

A BIZOTTSÁG 1274/2001/EK RENDELETE**(2001. június 27.)****az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló 2377/90/EGK tanácsi rendelet I. mellékletének módosításáról****(EGT vonatkozású szöveg)**

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a legutóbb a 807/2001/EK bizottsági rendelettel ⁽¹⁾ módosított, az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló, 1990. június 26-i 2377/90/EGK tanácsi rendeletre ⁽²⁾ és különösen annak 6., 7. és 8. cikkére,

mivel:

- (1) A 2377/90/EGK rendelettel összhangban minden olyan farmakológiai hatóanyag tekintetében, amelyet a Közösségen belül élelmiszer-termelő állatokon történő alkalmazásra szánt állatgyógyászati készítményekben használnak, fokozatosan maradékanyag-határértékeket kell meghatározni.
- (2) A maradékanyag-határértékeket azután szükséges meghatározni, hogy az állatgyógyászati készítmények bizottságán belül minden olyan lényeges információt megvizsgáltak, amely az érintett készítmény maradék anyagának az állati eredetű élelmiszerek fogyasztójára vonatkozó ártalmatlanságára, valamint a maradék anyagoknak az élelmiszerek ipari feldolgozására gyakorolt hatására vonatkozik.
- (3) Az állatgyógyászati készítmények állati eredetű élelmiszerekben lévő maradék anyagaina vonatkozó maradékanyag-határértékek megállapítása során pontosan meg kell határozni azokat az állatfajokat, amelyekben a maradék anyagok jelen lehetnek, azokat a szinteket, amelyek a kezelt állatból nyert valamennyi megfelelő testszövetben jelen lehetnek (célszövet), valamint a maradék anyag természetét, amely a maradék anyagok nyomon követése szempontjából fontos (jelző maradék anyag).
- (4) A megfelelő közösségi joganyagban előírtak szerint a maradék anyagok ellenőrzése céljából a maradékanyag-határértékeket rendszerint a máj vagy a vese célszövetei tekintetében szükséges megállapítani. A nemzetközi

kereskedelemben azonban gyakran eltávolítják a levágott állatok testéből a májat és a vesét, ezért minden esetben meg kell állapítani a maximális maradékanyag-határértékeket az izom- vagy a zsírszövetekre is.

- (5) A tojószárnasokon, a tejelő állatokon vagy a mézélő méheken történő felhasználásra szánt állatgyógyászati készítmények esetében a tojás, a tej, illetve a méz tekintetében is maradékanyag-határértékeket kell meghatározni.
- (6) A meloxicamot és a tilmikozint be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletébe.
- (7) Megfelelő időtartamot szükséges engedélyezni e rendelet hatálybalépése előtt annak érdekében, hogy a tagállamok számára lehetővé tegyék az esetleg szükséges kiigazítások elvégzését az érintett állatgyógyászati készítmények forgalomba hozatalára a legutóbb a 2000/37/EK bizottsági irányelvvel ⁽³⁾ módosított 81/851/EGK tanácsi irányelvnek ⁽⁴⁾ megfelelően kiadott engedélyekben azért, hogy figyelembe vegyék e rendelet rendelkezéseit.
- (8) Az e rendeletben meghatározott intézkedések összhangban állnak az Állatgyógyászati Készítmények Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 2377/90/EGK rendelet I. melléklete a csatolt mellékletnek megfelelően módosul.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Közösségek Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba.

Ezt a rendeletet a kihirdetését követő 60. naptól kell alkalmazni.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2001. június 27-én.

a Bizottság részéről
Erkki LIIKANEN
a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 118., 2001.4.27., 6. o.
⁽²⁾ HL L 224., 1990.8.18., 1. o.

⁽³⁾ HL L 139., 2000.6.10., 25. o.
⁽⁴⁾ HL L 317., 1981.11.6., 1. o.

MELLÉKLET

A. A 2377/90/EGK rendelet I. melléklete a következőképpen módosul:

1. Fertőzés elleni hatóanyagok

1.2. Antibiotikumok

1.2.4. Makrolidok

Farmakológiai hatóanyag	Jelző maradék anyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Tilmikozin	Tilmikozin	Pulyka	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Izom Bőr és zsír Máj Vese”	

4. Gyulladás elleni hatóanyagok

4.1. Nem szteroidos, gyulladás elleni hatóanyagok

4.1.4. Oxicamszármazékok

Farmakológiai hatóanyag	Jelző maradék anyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Meloxicam	Meloxicam	Sertésfélék	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Izom Máj Vese”	