

32001R1815

2001.9.15.

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK HIVATALOS LAPJA

L 246/11

## A BIZOTTSÁG 1815/2001/EK RENDELETE

(2001. szeptember 14.)

az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló 2377/90/EGK tanácsi rendelet I., II. és III. mellékletének módosításáról

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a legutóbb az 1680/2001/EK bizottsági rendelettel <sup>(1)</sup> 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 <sup>(2)</sup> és különösen annak 7. és 8. cikkére,

mivel:

- (1) A 2377/90/EGK rendelettel összhangban minden olyan farmakológiai hatóanyag tekintetében, amelyet a Közösségen belül élelmiszertermelő állatokon történő alkalmazásra szánt állatgyógyászati készítményekben használnak, fokozatosan maradékanyag-határértékeket kell meghatározni.
- (2) A maradékanyag-határértékeket azután szükséges meghatározni, hogy az állatgyógyászati készítmények biztonságán belül minden olyan lényeges információt megvizsgáltak, amely az érintett készítmény maradékanyagainak az állati eredetű élelmiszerek fogyasztójára vonatkozó ártalmatlanságára, valamint a maradékanyagoknak az élelmiszerek ipari feldolgozására gyakorolt hatására vonatkozik.
- (3) Az állatgyógyászati készítmények állati eredetű élelmiszerekben lévő maradékanyagaira vonatkozó maradékanyag-határértékek megállapítása során pontosan meg kell határozni azokat az állatfajokat, amelyekben a maradékanyagok jelen lehetnek, azokat a szinteket, amelyek a kezelt állatból nyert valamennyi megfelelő testszövetben jelen lehetnek (célszövet), valamint a maradékanyag természetét, amely a maradékanyagok nyomon követése szempontjából fontos (jelző maradékanyag).
- (4) A megfelelő közösségi joganyagban előírtak szerint a maradékanyagok 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 tojószárnnyasokon, a tejelő állatokon vagy a mézelő méheken történő felhasználásra szánt állatgyógyászati készítmények esetében a tojás, a tej, illetve a méz tekintetében is maradékanyag-határértékeket kell meghatározni.
- (6) A deltametrint (szarvasmarhafélék, juhféle) be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletébe.
- (7) A szorbitán-trioleátot be kell illeszteni a 2377/90/EGK rendelet II. mellékletébe.
- (8) A tudományos vizsgálatok befejezésének lehetővé tétele érdekében a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletében korábban meghatározott ideiglenes maradékanyag-határértékek érvényességi idejét a deltametrinre (csirke) meg kell hosszabbítani.
- (9) 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 irányelvvel <sup>(3)</sup> módosított 81/851/EGK tanácsi irányelvnek <sup>(4)</sup> megfelelően kiadott engedélyekben azért, hogy figyelembe vegyék e rendelet rendelkezéseit.
- (10) 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., II. és III. mellékletei a csatolt mellékletben meghatározottak szerint módosulnak.

## 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.

<sup>(1)</sup> HL L 227., 2001.8.23., 33. o.<sup>(2)</sup> HL L 224., 1990.8.18., 1. o.<sup>(3)</sup> HL L 139., 2000.6.10., 25. o.<sup>(4)</sup> HL L 317., 1981.11.6., 1. o.

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

Kelt Brüsszelben, 2001. szeptember 14-én.

*a Bizottság részéről*

Erkki LIIKANEN

*a Bizottság tagja*

---

## MELLÉKLET

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

2. Paraziták elleni hatóanyagok
- 2.2. Ektoparaziták elleni hatóanyagok
- 2.2.3. Piretroidok

Farmakológiai hatóanyag	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Deltametrin	Deltametrin	Szarvasmarhafélék	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese Tej	Nem használható emberi fogyasztásra szánt tejet termelő állatok esetében
		Juhfélék	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese	

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

2. Szerves vegyületek

Farmakológiai hatóanyag	Állatfajok	Egyéb rendelkezések
„Szorbitán-trioleát	Minden élelmiszertermelő faj”	

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

2. Paraziták elleni hatóanyagok
- 2.2. Ektoparaziták elleni hatóanyagok
- 2.2.3. Piretroidok

Farmakológiai hatóanyag	Jelző maradékanyag	Állatfajok	Maximális maradékanyag-határértékek	Célszövetek	Egyéb rendelkezések
„Deltametrin	Deltametrin	Csirke	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg	Izom Bőr és zsír Máj Vese Tojások	Az ideiglenes határértékek 2003. július 1-jén hatályukat veszítik.”