



2024/860

2024.3.19.

A BIZOTTSÁG (EU) 2024/860 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE

(2024. március 18.)

a 37/2010/EU rendeletnek a 17β-ösztadiol anyag tekintetében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló szerződésre,

tekintettel az állati eredetű élelmiszerekben előforduló farmakológiai hatóanyagok maradékanyag-határértékeinek meghatározására irányuló közösségi eljárásokról, a 2377/90/EGK tanácsi rendelet hatályon kívül helyezéséről és a 2001/82/EK európai parlamenti és tanácsi irányelv, valamint a 726/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendelet módosításáról szóló, 2009. május 6-i 470/2009/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 14. cikkére,

mivel:

- (1) A 37/2010/EU bizottsági rendelet ⁽²⁾ ismerteti a farmakológiai hatóanyagokat és az állati eredetű élelmiszerekben előforduló maximális maradékanyag-határértékek szerinti osztályozásukat. E rendelet magába foglalta a 470/2009/EK rendelettel hatályon kívül helyezett és felváltott 2377/90/EGK tanácsi rendelet ⁽³⁾ négy mellékletében osztályozott farmakológiai hatóanyagokat.
- (2) A 37/2010/EU rendelet elfogadásakor a 2377/90/EGK rendelet II. mellékletébe („Azon anyagok listája, amelyekre maradékanyag-határértékek nem vonatkoznak”) felvett 17β-ösztadiol anyagot felvették a 37/2010/EU rendelet mellékletének 1. táblázatába („Engedélyezett anyagok”).
- (3) A 470/2009/EK rendelet 1. cikkének (3) bekezdése úgy rendelkezik, hogy a 470/2009/EK rendeletet a 96/22/EK tanácsi irányelvben ⁽⁴⁾ előírtaknak megfelelően, a hormon- vagy tireosztatikus hatású anyagok és a béta-agonisták élelmiszer-termelő állatok tekintetében történő felhasználását tiltó közösségi jogszabályok sérelme nélkül kell alkalmazni.
- (4) A 96/22/EK irányelv tiltja a 17β-ösztadiol haszonállatoknak történő beadását.
- (5) Ezért helyénvaló a 17β-ösztadiol anyagot elhagyni a 37/2010/EU rendelet 1. táblázatából.
- (6) A 37/2010/EU rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (7) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Állatgyógyászati Készítmények Állandó Bizottságának véleményével,

⁽¹⁾ HL L 152., 2009.6.16., 11. o., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/470/oj>.

⁽²⁾ A Bizottság 37/2010/EU rendelete (2009. december 22.) a farmakológiai hatóanyagokról és az állati eredetű élelmiszerekben előforduló maximális maradékanyag-határértékek szerinti osztályozásokról (HL L 15., 2010.1.20., 1. o.). [http://data.europa.eu/eli/reg/2010/37\(1\)/oj](http://data.europa.eu/eli/reg/2010/37(1)/oj)).

⁽³⁾ A Tanács 2377/90/EGK rendelete (1990. június 26.) az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról (HL L 224., 1990.8.18., 1. o., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/1990/2377/oj>);

⁽⁴⁾ A Tanács 96/22/EK irányelve (1996. április 29.) az egyes hormon- vagy tireosztatikus hatású anyagoknak és a β-agonistáknak az állattenyésztésben történő felhasználására vonatkozó tilalomról, valamint a 81/602/EGK, 88/146/EGK és 88/299/EGK irányelv hatályon kívül helyezéséről (HL L 125., 1996.5.23., 3. o., ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1996/22/2008-12-18>).

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 37/2010/EU rendelet melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

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

Kelt Brüsszelben, 2024. március 18-án.

a Bizottság részéről
az elnök
Ursula VON DER LEYEN

MELLÉKLET

A 37/2010/EU rendelet mellékletének 1. táblázatában a 17 β -ösztadiolra vonatkozó bejegyzést el kell hagyni.
