

31996R0282

L 37/12

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

15.2.1996

IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KEE) Nru 282/96**ta' l-14 ta' Frar 1996****li jemenda l-Annessi I, II u III għal Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 li jistabilixxi kull proċedura tal-Komunità għat twaqqif ta' limiti massimi ta' residwu ta' prodotti mediċinali veterinarji f'oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali****(Test b'rilevanza ŻEE)**

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jwaqqaf il-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 1990 li jistabilixxi kull proċedura tal-Komunità għat twaqqif tal-limiti massimi ta' residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji f'oġġetti ta' l-ikel⁽¹⁾, kif l-aħhar emendat mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru. 281/96⁽²⁾ u b'mod partikolari l-Artikoli 6, 7 u 8 dwar dan,

Billi, b'mod konformi ma Regolament (KEE) Nru 2377/90, limiti massimu ta' residwu għandhom jiġu stabbiliti progressivament għal kull sustanza farmakoloġikament attiva li hi wżata fil-Komunità fi prodotti mediċinali veterinarji maħsuba għat tehid minn annimali li jipproduċu l-ikel;

Billi limiti massimu ta' residwu għandhom jiġu stabbiliti biss wara l-eżami fil-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Veterinarji ta' l-informazzjoni rilevanti kollha li tikkonċerna s-sigurtà ta' residwi tas-sustanza kkonċernata għall-konsumatur fuq oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali u l-impatt ta' residwi fuq l-ipproċessar industrijali ta' l-prodotti ta' l-ikel.

Billi, fit-twaqqif tal-limiti massimi ta' residwu għal residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji fuq oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali, huwa meħtieġ li tiġi speċifikata l-ispeċi ta' l-annimali fejn residwi jistgħu ikunu preżenti, il-livelli li jistgħu ikunu preżenti f' kull wieħed mit-tessuti tal-laħam rilevanti miksuba mill-annimal ittrattat (tessut bersal) u n-natura tar-residwu li hi rilevanti għall-kontroll ta' residwi (residwu markatur);

Billi, għall-kontroll ta' residwi, kif ipprovdut f'leġiżlazzjoni xierqa tal-Komunità, limiti ta' residwu massimi għandhom generlament jiġu stabbiliti għat-tessuti bersalji ta' fwied jew kliewi;

Billi, madankollu, il-fwied u l-kliewi huma ta' spiss imneħħija minn karkassi li jispustaw fil-kummerċ internazzjonali, u limiti massimu ta' residwu għandhom għalhekk dejjem ikunu stabbiliti għall-tessuti ta' muskolu jew grass;

Billi, fil-każ ta' prodotti mediċinali veterinarji maħsuba għall-użu f'għasafar li jbidu, annimali li jagħmlu l-halib jew żunżan li jagħmlu l-għasel, limiti ta' residwu massimu jridu jridu jiġu stabbiliti għall-bajd, halib jew għasel;

Billi cefquinome għandu jiġi mdahħal f'L-Anness I għal Regolament (KEE) Nru 2377/90;

Billi buserelin, ketoprofen, kaffeina, theophylline u teobromine għandhom jiġu mdahħla f'L-Anness I lill-Regolament (KEE) Nru 2377/90;

Billi, sabiex tippermetti għat-tlestija ta' l-istudji xjentifiċi, josamycin, decoquinat u colistin għandhom jiġu mdahħla f'L-Annessi III għar-Regolament (KEE) Nru 2377/90;

Billi kull perijodu ta' 60 jum għandu jkun permess qabel id-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament sabiex jippermetti lill-Istati Membri biex jagħmlu kull aġġustament li jista' jkun meħtieġ għall-awtroiżżazzjonijiet li ġew mogħtija b'mod konformi mad-Direttiva tal-Kunsill 81/851/KEE⁽³⁾, kif l-aħhar emendata minn Direttiva 93/40/KEE⁽⁴⁾ biex jittiehed akkont tad-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament biex jitqegħdu fis-suq il-prodotti mediċinali veterinarji konċernati;

Billi l-miżuri li għalihom hemm iprovdut f'dan ir-Regolament huma skond il-fehmiet tal-Kumitat Permanenti fuq prodotti Mediċinali Veterinarji,

ADDOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

L-Artikolu 1

L-Annessi I, II u III għal Regolament (KEE) Nru 2377/90 huma b'dan emendati kif stabbilit f'L-Anness hawnhekk.

L-Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fis-60 jum ta' wara l-pubblikazzjoni tiegħu fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej.

⁽¹⁾ ĠU L 224, tat-18.8.1990, p. 1.⁽²⁾ Ara paġna 9 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.⁽³⁾ ĠU L 317, tas-6.11.1981, p. 1.⁽⁴⁾ ĠU L 214, ta' l-24.8.1993, p. 31.

Dan ir-Regolament għandu jorbot fl-intier tiegħu u jkun direttament applikabbli fl-Istati Membri kollha.

Magħmul fi Brussel, fl-14 ta' Frar 1996.

Għall-Kummissjoni
Martin BANGEMANN
Membri tal-Kummissjoni

L-ANNESS

A. L-Anness I hu emendat kif ġej:

1. Aġenti anti-infettivi
- 1.2. Antibijotiċi
- 1.2.2. Ċeflasporins

Sustanza(/i) farmakoloġikament attiva(/i)	Residwu markatur	Speċi tal-annimal	LMR	Tessut bersal	Dispożizzjonijiet oħra
"1.2.2.1. Cefquinome	Cefquinome	Bovini	20µg/kg	Ħalib"	

B. L-Anness II, (2. Komposti organiċi) hu emendat kif ġej:

2. Kimiki organiċi

Sustanza(/i) farmakoloġikament attiva(/i)	Speċi tal-annimal	Dispożizzjonijiet oħra
"2.29. Buserelin	Kull speċi li jipproduċi l-ikel	
2.30. Ketoprofen	Bovini, żwiemel	
2.31. Kaffeina	Kull speċi li jipproduċi l-ikel	
2.32. Theophylline	Kull speċi li jipproduċi l-ikel	
2.33. Theobromine	Kull speċi li jipproduċi l-ikel"	

Ċ. L-Anness III hu emendat kif ġej:

1. Aġenti anti-infettivi
- 1.2. Antibijotiċi
- 1.2.2. Makrolidi

Sustanza(/i) farmakoloġikament attiva(/i)	Residwu markatur	Speċi tal-annimal	LMR	Tessut bersal	Dispożizzjonijiet oħra
"1.2.2.4 Josamycin	Josamycin	Tiġieġ	400µg/kg	Kliwi	LMR proviżorji jiskadu fl-1 ta' Lulju 2000"
			200µg/kg	Fwied, muskolu, grass	
			200µg/kg	Bajd	

1.2.6. Kwinoloni

Sustanza farmakoloġikament attiva	Residwu markatur	Speċi tal-annimal	LMR	Tessut bersal	Dispożizzjonijiet oħra
"1.2.6.2. Decoquinat	Decoquinat	Bovini, ovini	500µg/kg	Muskolu, fwied. Kliwi, grass	LMR proviżorji jiskadu fl-1 ta' Lulju 2000"

1.2.8. Polimyxins

Sustanza farmakoloġikament attiva	Residwu markatur	Speċi tal-annimal	LMR	Tessut bersal	Dispożizzjonijiet oħra
"1.2.8.1. Colistin	Colistin	Bovini, ovini, qżieqez, tiġieġ, fniek	200µg/kg	Kliwi	LMR proviżorji jiskadu fl-1 ta' Lulju 2000"
			150µg/kg	Fwied, muskolu, grass	
		Bovini, ovini	50µg/kg	Ħalib	
		Tiġieġ	300µg/kg	Bajd	