

32001R1274

L 175/14

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

28.6.2001

**IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1274/2001
tas-27 ta' Ġunju 2001**

li jemenda l-Anness I tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 li jistabbilixxi proċedura Komunitarja sabiex jiġu stabbiliti l-limiti massimi ta' *residue* mill-prodotti mediċinali veterinarji fil-prodotti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali

(Test b'relevanza għall-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jstabbilixxi l-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 2001 li jstabbilixxi proċedura Komunitarja sabiex tistabbilixxi l-limiti massimi ta' *residue* mill-prodotti mediċinali veterinarji fil-prodotti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali⁽¹⁾, kif l-aħħar emendat bir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 807/1999⁽²⁾, u b'mod partikolari l-Artikoli 6, 7 u 8 tiegħu,

Billi:

- (1) Skond ir-Regolament (KEE) Nru 2377/90, il-limiti massimi tar-*residue* jridu jiġu stabbiliti progressivament għas-sustanzi attivi farmakoloġikament illi jintużaw fil-Komunità fil-prodotti mediċinali veterinarji maħsuba sabiex jiġu amministrati lill-annimali li jipproduċu l-ikel;
- (2) Il-limiti massimi tar-*residue* għandhom jiġu stabbiliti biss wara li jsir eżami fil-Kumitat tal-Prodotti Mediċinali Veterinarji dwar it-tagħrif kollu relevanti li jirrigwarda s-sigurtà tar-*residue* fis-sustanza interessata għall-konsumatur tal-prodotti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali u l-impatt tar-*residue* fuq l-ipproċessar industrijali tal-prodotti ta' l-ikel.
- (3) Filwaqt li jkunu qegħdin jiġu stabbiliti l-limiti massimi tar-*residue* mill-prodotti mediċinali veterinarji fil-prodotti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali, huwa meħtieġ illi jiġu speċifikati l-ispeċi ta' l-annimali li fihom jistgħu jkunu preżenti xi *residue*, il-livelli li jistgħu jkunu preżenti f'kull waħda mit-tessuti relevanti tal-laħam miħsuba mill-annimal ittrattat (*target tissue*) u n-natura tar-*residue* li huwa relevanti għas-sorveljanza tar-*residue* (*marker residue*).
- (4) Għall-kontroll tar-*residue*, kif ipprovdut fil-leġislazzjoni Komunitarja xierqa, il-limiti massimi tar-*residue* għandhom normalment jiġu stabbiliti għat-tessuti 'talmira' fil-fwied jew fil-kliewi. Madanakollu, il-fwied u l-kliewi spiss jiġu mneħhija mill-karkassi li jkunu qegħdin

jimxu fil-kummerċ internazzjonali, u l-limiti massimi tar-*residue*, għandhom għalhekk ukoll dejjem jiġu stabbiliti għat-tessuti tal-muskoli jew tax-xaħam;

- (5) Fil-każ tal-prodotti mediċinali veterinarji maħsuba għalbiex jintużaw fuq l-ghasafar li jbidu, l-annimali li jagħtu l-halib jew in-naħal ta' l-ghasel, il-limiti massimi tar-*residue* jridu jiġu stabbiliti wkoll għall-bajd, il-halib u l-ghasel.
- (6) Il-melossikan u t-tilmikosin għandhom jiddaħhlu fl-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90;
- (7) Għandu jithalla perjodu adegwat taż-żmien qabel id-dhul fis-seħħ ta' dan ir-Regolament sabiex l-Istati Membri jkunu jistgħu jagħmlu kull aġġustament li jista' jkun meħtieġ għall-awtorizzazzjonijiet sabiex jitqiegħdu fis-suq il-prodotti mediċinali veterinarji interessati liema awtorizzazzjonijiet ikunu nġhataw b'mod konformi mad-Direttiva tal-Kunsill 81/851/KEE⁽³⁾, kif l-aħħar emendata bid-Direttiva 2000/37/KE⁽⁴⁾, sabiex jitqiesu d-disposizzjonijiet ta' dan ir-Regolament;
- (8) Il-miżuri pprovduti f'dan ir-Regolament huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti tal-Prodotti Mediċinali Veterinarji,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 huwa hawnhekk emendat kif iddikjarat fl-Anness ma' dan ir-Regolament.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħħ fit-tielet jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu fil-*Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej*.

Għandu jibda japplika mis-60 jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu.

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

Magħmul fi Brussel, fis-27 ta' Ġunju 2001.

Għall-Kummissjoni

Erkki LIIKANEN

Membru tal-Kummissjoni

⁽¹⁾ ĠU L 224, tat-18.8.1990, pġ. 1.

⁽²⁾ ĠU L 118, tas-27.4.2001, pġ. 6.

⁽³⁾ ĠU L 317, tas-6.11.1981, pġ. 1.

⁽⁴⁾ ĠU L 139, ta' l-10.6.2000, pġ. 25.

ANNEX

A. L-Anness I mar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 huwa emendat kif ġej:

1. L-aġenti kontra l-infezzjonijiet

1.2. L-antibijotiċi

1.2.4. Il-makrolidi

Is-sustanza farmakoloġikament attiva	Marker Residue	L-ispeċi ta' l-annimali	L-MRLijiet	Target tissue	Disposizzjonijiet ohra
It-tilmikosin	It-tilmikosin	Id-dundjan	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Il-muskolu Il-ġilda u x-xaham Il-fwied Il-kliewi	

4. L-aġenti kontra l-infjammazzjonijiet

4.1. L-aġenti mhux steroidali kontra l-infjammazzjonijiet

4.1.4. Id-derivattivi ta' l-ossikam

Is-sustanza farmakoloġikament attiva	Marker residue	L-ispeċi ta' l-annimali	L-MRLijiet	Target tissue	Disposizzjonijiet ohra
Il-melossikan	Il-melossikan	Il-porċini	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Il-muskolu Il-fwied Il-kliewi	