

32002R0868

L 137/6

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

25.5.2002

IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 868/2002**tal-24 ta' Mejju 2002****li jemenda l-Annessi I u II tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 li jistabbilixxi proċedura Komunitarja għall-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwi tal-prodotti veterinarji mediċinali 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-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 1990 li jstabbilixxi proċedura Komunitarja għall-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji fl-oġġetti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali⁽¹⁾, kif l-aħhar emendat mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 77/2002⁽²⁾, u partikolarment l-Artikoli 7 u 8 tiegħu,

Billi:

- (1) Bi qbil mar-Regolament (KEE) Nru 2377/90, il-limiti massimi tar-residwi għandhom ikunu stabbiliti progressivament għas-sustanzi farmakoloġikament attivi kollha li jintużaw fil-Komunità fil-prodotti mediċinali veterinarji użati għall-amministrazzjoni fuq l-annimali li jipproduċu l-ikel.
- (2) Il-limiti massimi tar-residwi għandhom ikunu stabbiliti biss wara l-eżaminazzjoni fil-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Veterinarji ta' l-informazzjoni rilevanti kollha dwar is-sigurtà tar-residwi tas-sustanza kkonċernata għall-konsumatur ta' l-oġġetti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali u l-impatt tar-residwi fuq l-ipproċessar industrijali ta' l-oġġetti ta' l-ikel.
- (3) Meta jkunu stabbiliti l-limiti massimi tar-residwi tal-prodotti mediċinali veterinarji fl-oġġetti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali, huwa meħtieġ li tkun speċifikata l-ispeċi ta' l-annimali li fihom jistgħu jkunu preżenti r-residwi, il-livelli li jistgħu jkunu preżenti f'kull tip ta' ċelloli tal-laħam miksuba mill-annimali trattati (ċelloli mmirati) u n-natura tar-residwi li huma rilevanti għas-sorveljanza tar-residwi (residwi indikaturi).
- (4) Għall-kontroll tar-residwi, kif hemm provvediment dwar dan fil-legislazzjoni Komunitarja xierqa, il-limiti massimi tar-residwi għandhom normalment ikunu stabbiliti għaċ-ċelloli mirati tal-fwied jew tal-kliewi. B'dana kollu, il-fwied u l-kliewi huma spiss imneħħija mill-karkassi li jiċċaqalqu fil-kummerċ internazzjonali, u l-limiti massimi tar-residwi għandhom għalhekk dejjem ikunu stabbiliti għaċ-ċelloli tal-muskoli jew tax-xaħam.

- (5) Fil-każ ta' prodotti mediċinali veterinarji maħsuba għall-użu fl-ghasafar li jbidu, annimali li jagħtu l-halib jew naħal ta' l-ghasel, il-limiti massimi tar-residwi għandhom ikunu stabbiliti wkoll għall-bajd, il-halib jew l-ghasel.
- (6) *Gentamicin*, *Piperazine* u *Abamectin* għandhom jiddaħhlu fl-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (7) *Allantoin* u *Benzocaine* għandhom jiddaħhlu fl-Anness II tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (8) Perjodu xieraq għandu jkun permissibbli qabel id-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament sabiex jippermetti lill-Istati Membri li jagħmlu l-aġġustamenti li jistgħu jinħtieġu għall-awtorizzazzjonijiet biex jitqieghdu fis-suq il-prodotti mediċinali veterinarji kkonċernati li kienu nġhataw bi qbil mad-Direttiva 2001/82/KE⁽³⁾ tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill biex jittiehed akkont tad-disposizzjonijiet ta' dan ir-Regolament.
- (9) Il-miżuri li hemm provvediment dwarhom f'dan ir-Regolament huma bi qbil ma' l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali Veterinarji,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

Artikolu 1

L-Annessi I u II tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 huma b'dan emendati kif elenkat fl-Anness ta' hawn.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhul fis-seħh fit-tielet jum ta' wara dak tal-pubblikazzjoni tiegħu fil-*Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej*.

Għandu jkun japplika mis-sittin jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu.

⁽¹⁾ ĠU L 224, tat-18.8.1990, pġ. 1.

⁽²⁾ ĠU L 16, tat-18.1.2002, pġ. 9.

⁽³⁾ ĠU L 311, tat-28.11.2001, pġ. 1.

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

Magħmul fi Brussel, l-24 ta' Mejju 2002.

Għall-Kummissjoni
Erkki LIIKANEN
Membri tal-Kummissjoni

ANNEX

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

1. Aġenti kontra l-infezzjonijiet

1.2. Antibjotiċi

1.2.10. Aminoglukosidi

Sostanza/i attiva farmakoloġikament	Marker residue	Speċi ta' l-Annimali	MRL	Target tissue	Disposizzjonijiet oħrajn
"Gentamicin	Ammont ta' gentamicin C1, gentamicin C1a, gentamicin C2 u gentamicin C2a	Tal-fart	50 µg/kg	Muskolu	
			50 µg/kg	Xaħam	
			200 µg/kg	Fwied	
			750 µg/kg	Kliewi	
			100 µg/kg	Halib	
		Majjali	50 µg/kg	Muskolu	
			50 µg/kg	Ġilda u xaħam	
			200 µg/kg	Fwied	
			750 µg/kg	Kliewi"	

2. Aġenti kontra l-parassiti

2.1. Aġenti li jaġixxu kontra l-endoparasiti

2.1.6. Derivattivi tal-Piperazine

Sostanza/i attiva farmakoloġikament	Marker residue	Speċi ta' l-Annimali	MRL	Target tissue	Disposizzjonijiet oħrajn
"Piperazine	Piperazine	Majjali	400 µg/kg	Muskolu	
			800 µg/kg	Ġilda u xaħam	
			2 000 µg/kg	Fwied	
			1 000 µg/kg	Kliewi	
			2 000 µg/kg	Bjad"	
		Tiġieġ			

2.3. Aġenti li jaġixxu kontra l-endo- u l-ektoparasi

2.3.1. Avermectini

Sostanza/i attiva farmakoloġikament	Marker residue	Speċje ta' l-Annimali	MRL	Target tissue	Disposizzjonijiet oħrajn
"Abamectin	Avermectin B1a	Nagħaġ	20 µg/kg 50 µg/kg 25 µg/kg 20 µg/kg	Muskolu Xaħam Fwied Kliewi	Mhux għall-użu fl-annimali li minnhom jiġi prodott il-halib għall-konsum mill-bnedmin"

B. L-Anness II tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 huwa emendat kif ġej:

2. Komponenti organiċi

Sustanza attivi farmakoloġikament	Speċi ta' l-Annimali	Disposizzjonijiet oħrajn
"Allantoin	L-ispeċi kollha li jipproduċu l-ikel	Għall-użu topikali biss
Benzocaine	Salmonidae"	