

32002R1752

L 264/18

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

2.10.2002

**IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1752/2002****ta' l-1 ta' Ottubru 2002**

**li jemenda l-Annessi I u II tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 li jistabbilixxi proċedura tal-Komunità ghall-istabbiliment ta' limiti massimi ta' residwi ta' prodotti medicinali veterinarji foggetti ta' l-ikel li joriginaw mill-animali**

(Test b' rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jistabbilixxi l-Komunitajiet Ewropej,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 1990 li jippreskrivi proċedura tal-Komunità ghall-istabbiliment ta' limiti massimi ta' residwi ta' prodotti medicinali veterinarji foggetti ta' l-ikel li joriginaw mill-animali (¹), kif l-ahhar emendat bir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1181/2002 (²) u partikolarmen l-Artikoli 6 u 8 tiegħu,

Billi:

- (1) Skond ir-Regolament (KEE) Nru 2377/90, għandhom jiġu stabbiliti b'mod progressiv limiti massimi ta' residwi għas-sustanzi kollha farmakologikament attivi li jintużaw fil-Komunità fi prodotti medicinali veterinarji maħsuba għal somministrazzjoni lill-animali li jipproċċu l-ikel.
- (2) Limiti massimi ta' residwi għandhom jiġu stabbiliti biss wara l-eżami mill-Kumitat dwar il-Prodotti Medicinali Veterinarji ta' l-informazzjoni rilevanti kollha dwar is-sigurtà ta' residwi tas-sustanza kkoncernata għall-konsumentur ta' oggetti l-ikel li joriginaw mill-animali u l-impatt ta' residwi fuq l-ipproċċar industrijali ta' oggetti ta' l-ikel.
- (3) Filwaqt li jiġu stabbiliti limiti massimi ta' residwi ta' prodotti medicinali veterinarji foggetti ta' l-ikel li joriginaw mill-animali, huwa meħtieġ illi jiġu spċifikati l-ispeċi ta' l-animali li fihom jista' jkun hemm residwi, il-livelli li jistgħu jkunu preżenti f kull wieħed mit-tessuti tal-laham miksub mill-animal trattat (tessut fil-mira) u n-natura tar-residwi rilevanti għall-monitoraġġ tar-residwi (residwi markatur).

- (4) Ghall-kontroll ta' residwi kif previst fil-legislazzjoni appropjata tal-Komunità, il-limiti massimi ta' residwi għandhom generalment jiġu stabbiliti għat-tessuti filmira tal-fwied jew tal-kliewi. Madankollu l-fwied u l-kliewi jitneħħew spiss mill-karkassi li jiġu mċaqlqa fil-

kummerċ internazzjonali, u limiti massimi ta' residwi għandhom normalment jiġu stabbiliti għall-muskoli u tessuti tax-xaham.

- (5) Fil-każ ta' prodotti medicinali veterinarji maħsuba għall-użu ta' għasfar li qed ibidu, ta' animali li qed jagħtu l-halib jew ta' naħal ta' l-ghasel, limiti massimi ta' residwi għandhom jiġu wkoll stabbiliti għall-bajd, halib jew għasel.
- (6) *Ceftiofur* għandu jiddahhal fl-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (7) *Hydroxyethylsalicylate* u *Xylazine hydrochloride* għandhom jiddahħlu fl-Anness II tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (8) Għandu jithalla perjodu adegwat qabel id-dħul fis-seħħ ta' dan ir-Regolament sabiex l-Istati Membri jkunu jistgħu jagħmlu kull aġġustament meħtieġ għall-awtorizzazzjonijiet biex il-prodotti medicinali veterinarji konċernati jitqiegħdu fis-suq li jkunu nghataw skond id-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (²) biex jitqiesu d-disposizzjonijiet ta' dan ir-Regolament.
- (9) Il-miżuri previsti f'dan ir-Regolament huma skond l-Opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Medicinali Veterinarji,

**ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:****L-Artikolu 1**

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

**L-Artikolu 2**

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

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

(¹) ġu L 224, tat-18.9.1990, p.1.

(²) ġu L 230, tat-28.8.2002, p. 3.

(³) ġu L 311, tat-28.11.2001, p. 1.

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

Magħmul fi Brussel, l-1 ta' Ottubru 2002.

*Għall-Kummissjoni*

Erkki LIIKANEN

*Membru tal-Kummissjoni*

---

## L-ANNESS

A. Din is-sustanza tiżdied ma' l-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90:

1. Aġenti anti-infettivi
- 1.2. Antibijotici
- 1.2.2. Cephalosporins

Sustanza/i farmakologiċkament attiva/i	Residwu markatur	Speċi ta' l-annimali	MRL	Tessuti fil-mira	Disposizzjonijiet oħra
"Ceftiofur	Somma ta' Ceftiofur tar-residwi kollha li jżommu l-istruttura tal-betalactam espressa bħala desfuroylceftiofur	Bovini	1 000 µg/kg 2 000 µg/kg 2 000 µg/kg 6 000 µg/kg 100 µg/kg	Muskoli Xaham Fwied Kliewi Halib"	

B. Is-sustanzi segwenti jiżdiedu ma' l-Anness II tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90:

2. Komposti organici

Sustanza/i farmakologiċkament attiva/i	Speċi ta' l-annimali	Disposizzjonijiet oħra
"Hydroxyethylsalicylate	L-ispeci kollha li jipproduċu l-likel ħlief il-ħut	Għall-użu topiku biss
Xylazine hydrochloride	Bovini, ekwini"	