

32003R0739

29.4.2003

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

L 106/9

**IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KEE) Nru 739/2003**

tat-28 ta' April 2003

**li jemenda l-Anness I li jinsab mar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 li jippreskrivi l-proċedura tal-Komunità għall-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwu ta' prodotti veterinarji mediċinali f'oġġetti ta' l-ikel ta' oriġini mill-animall**

(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 1990 li jippreskrivi proċedura tal-Komunità għall-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwu ta' prodotti veterinarji mediċinali f'oġġetti ta' ikel ta' oriġini mill-animall<sup>(1)</sup>, kif l-aħħar emendat bir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 61/2003<sup>(2)</sup>, u b'mod partikolari l-Artikoli 7 u 8 miġjuba fih,

Billi:

- (1) Skond ir-Regolament (KEE) Nru 2377/90, limiti massimi ta' residwu għandhom jiġu stabbiliti progressivament għas-sustanzi farmakoloġiċi attivi li huma wżati ġewwa l-Komunità fi prodotti veterinarji mediċinali maħsuba biex jiġu amministrati lill-animalli li jipproduċu l-ikel.
- (2) Il-limiti massimi ta' residwu għandhom jiġu stabbiliti biss wara l-eżami fil-Kumitat Permanenti għall-Prodotti Veterinarji mediċinali ta' l-informazzjoni kollha relevanti li tikkonċerna is-sigurezza tar-residwi tas-sustanzi konċernati għall-konsumatur ta' oġġetti ta' l-ikel ta' oriġini mill-animall u l-impatt tar-residwi fuq l-ipproċessar industrijali ta' oġġetti ta' l-ikel.
- (3) Fl-istabbiliment tal-limiti tar-residwi massimi għal residwi ta' prodotti veterinarji mediċinali f'oġġetti ta' l-ikel ta' oriġini mill-animall, huwa meħtieġ li jiġi speċifikat l-ispeċji ta' l-animall li fih ir-residwi jistgħu jkunu presenti, il-livelli li jistgħu jkunu presenti f'kull waħda miċ-ċelluli relevanti tal-laħam miksub mill-animall ikkurat (ċelluli mmirati) u n-natura tar-residwu li huwa relevanti għall-immonitorjar tar-residwi (residwu mmarkat).
- (4) Għal kontroll ta' residwi, kif hemm provdut fil-legislażzjoni adattata tal-Komunità, il-limiti massimi ta' residwu għandhom normalment ikunu stabbiliti għaċ-ċelluli mmirati tal-fwied u l-milsa. Iżda, il-fwied u l-milsa huma

ta' spiss imneħħija minn karkassi li jiċċorkolaw fil-kummerċ internazzjonali, u limiti massimi ta' residwu għandhom għalhekk ikunu wkoll dejjem stabbiliti għall-muskoli jew iċ-ċelluli tax-xaħam.

- (5) Fil-każ ta' prodotti veterinarji mediċinali maħsuba għall-użu ta' għasafar li jbidu, animalli tal-halib jew naħal ta' l-għasel, il-limiti massim tar-residwi għandhom ukoll ikunu stabbiliti għall-bajd, il-halib jew l-għasel.
- (6) Aċidu oxolinic u flugestone acetate għandhom jiddaħhlu fl-Anness I li jinsab mar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (7) Għandu jiġi konċess perjodu adegwat qabel id-dhul fis-seħħ ta' dan ir-Regolament sabiex l-Istati membri jkunu jistgħu jagħmlu kull aġġustament li jista' jkun meħtieġ għall-awtorizzazzjonijiet b'iet jiqqegħdu fis-suq il-prodotti veterinarji mediċinali konċernati li jkunu ngħataq skond id-Direttiva 2001/82/KE<sup>(3)</sup> tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill biex jingħata kont tad-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament.
- (8) Il-miżuri li għalihom jipprovdi dan ir-Regolament huma skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar Prodotti Veterinarji Mediċinali,

ADOTTAT IR-REGOLAMENT LI ĠEJ:

*Artikolu 1*

L-Anness I li jinsab mar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 huwa b'dan emendat kif imniżżel fl-Anness hawn meħmus.

*Artikolu 2*

Dan ir-Regolament għandu jidhul fis-seħħ fit-tielet jum mill-pubblikazzjoni tiegħu fil-Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea.

Għandu jgħodd mis-60 jum mill-pubblikazzjoni tiegħu.

<sup>(1)</sup> ĠU L 224, tat-18.8.1990, p. 1.<sup>(2)</sup> ĠU L 11, tas-16.1.2003, p. 12.<sup>(3)</sup> ĠU L 311, tat-28.11.2001, p. 1.

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

Magħmul fi Brussel, fit-28 ta' April 2003.

*Għall-Kummissjoni*  
Erkki LIIKANEN  
*Membru tal-Kummissjoni*

---

L-ANNESS

L-Anness I li jinsab mar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 huwa emendat kif ġej:

1. Aġenti kontra l-infezzjoni
- 1.2. Antibijotiċi
- 1.2.3. Quinolones

Sustanza/i attiva/i farmakoloġikament	Residwu ta' mmarkar	Speċji ta' annimal	MRLs	Ċelluli mmirati
"Aċidu oxolinic	Aċidu oxolinic	Majjal	100 µg/kg	Muskoli
			50 µg/kg	Ġilda u xaħam
			150 µg/kg	Fwied
		Flieles <sup>(1)</sup>	150 µg/kg	Milsa
			100 µg/kg	Muskoli
			50 µg/kg	Ġilda u xaħam
			150 µg/kg	Fwied
			150 µg/kg	Milsa
			100 µg/kg	Muskolu u ġilda fi proporzjonijiet naturali
Hut bix-xekwa	100 µg/kg	Muskolu u ġilda fi proporzjonijiet naturali		

<sup>(1)</sup> Mhux għal użu f'annimali li l-bajd tagħhom huwa prodott għall-konsum uman."

6. Aġenti li jaġixxu fuq is-sistema riproduttiva
- 6.1. Progestagens

Sustanza/i attiva/i farmakoloġikament	Residwu ta' mmarkar	Speċji ta' annimal	MRLs	Ċelluli mmirati
"Flugestone acetate	Flugestone acetate	Kaprin <sup>(1)</sup>	1 µg/kg	Halib

<sup>(1)</sup> Għal użu inytra-vaġinali għal għanijiet zootekniki biss."