

32003R1490

26.8.2003

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

L 214/3

IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 1490/2003**tal-25 ta' Awissu 2003****li emenda l-Anness I tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 li jistabbilixxi proċedura tal-Komunità għall-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwu ta' prodotti mediċinali veterinarji f'oġġetti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali****(Test b'relevanza għaž-ŻEE)**

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

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

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kummissjoni (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju 2003 li tistabbilixxi proċedura tal-Komunità għall-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwu ta' prodotti mediċinali veterinarji fi prodotti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali ⁽¹⁾, kif ġie emendat l-aħħar mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1029/2003 ⁽²⁾, u b' mod partikolari l-Artikoli 6, 7 u 8 tiegħu,

Billi:

- (1) B' mod konformi mar-Regolament (KEE) Nru 2377/90, il-limiti massimi ta' residwu jridu jiġu stabbiliti progressivament għas-sostanzi kollha li huma attivi farmakoloġikament li jintużaw fil-Komunità fi prodotti mediċinali veterinarji (li huma) maħsuba għall-amministrazzjoni lill-annimali li jipproduċu l-ikel.
- (2) Il-limiti massimi ta' residwi għandhom jiġu stabbiliti biss wara li ssir eżaminazzjoni fi hdan il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Veterinarji ta' l-informazzjoni rilevanti kollha li tikkonċerna s-sigurtà ta' residwi tas-sostanza konċernata għall-konsumatur ta' prodotti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali u l-impatt tar-residwi fuq l-ipproċessar industrijali ta' prodotti ta' l-ikel.
- (3) Fl-istabbiliment tal-limiti massimi ta' residwu ta' prodotti veterinarji mediċinali f'oġġetti ta' l-ikel li joriġinaw mill-annimali, huwa mehtieg li jiġu speċifikati l-ispeċji ta' annimali li fihom jistgħu jkunu preżenti xi residwi, l-livelli li jistgħu jkunu preżenti f'kull waħda mit-tessuti tal-laħam rilevanti miksuba mill-annimal trattat (tessut targit) u n- natura tar-residwu li huwa rilevanti għall-monitur tar-residwi (marka tar-residwi).
- (4) Minhabba n-nuqqas ta' disponibilità ta' prodotti mediċinali veterinarji għall-ċerti speċi li jipproduċu l-ikel ⁽³⁾ il-livelli massimi ta' residwu jistgħu jiġu stabbiliti b'mezzi ta' estrapolazzjoni mill-livelli massimi ta' residwu speċifikati għal speċi oħra fuq bażi strettement xjentifika.

- (5) Għall-kontroll tar-residwi, kif ġie stipulat fil-leġislazzjoni adattata tal-Komunità, il-livelli massimi ta' residwu għandhom normalment jiġu stabbiliti għat-tessuti targit tal-fwied jew tal-kliewi. Madankollu, il-fwied u l-kliewi huma frekwentament imneħħija minn karkassi fil-kummerċ internazzjonali, u l-livelli massimi ta' residwu għandhom għaldaqstant jiġu stabbiliti anki għal tessuti tal-muskoli jew tax-xaħam.
- (6) Fil-każ ta' prodotti mediċinali veterinarji li ser jintużaw ftajr li jbid, annimali li jipproduċu l-halib jew naħal li jipproduċu l-ghasel, il-livelli massimi tar-residwu jridu wkoll jiġu stabbiliti għall-bajd, għall-halib jew għall-ghasel.
- (7) Sipermetrin u Enamektin għandhom jiġu mdahhla fl-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (8) Perijodu adegwat għandu jiġi permess qabel jidhol fis-seħh l-infurzar ta' dan ir-Regolament, sabiex l-Istati Membri jkunu jistgħu jagħmlu t-tibdiliet neċessarji lill-awtorizzazzjonijiet biex jitqegħdu fis-suq il-prodotti mediċinali veterinarji kkonċernati, li ġew mogħtija skond id-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill ⁽⁴⁾ biex jikkunsidraw il-disposizzjonijiet ta' dan ir-Regolament.
- (9) Il-miżuri msemminja f'dan ir-Regolament huma daww skond l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Veterinarji Mediċinali,

ADDOTTA IR-REGOLAMENT LI ĠEJ:

Artikolu 1

L-Anness I tar-Regolamenti (KEE) Nru 2377/90 huwa b'dan emendat kif imniżżel fl-Anness għal dan.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jiġi fis-seħh fit-tielet ġurnata wara li jiġi ppubblikat fil-*Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea*.

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

⁽¹⁾ ĠU L 224, tat-18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 149, tas-17.6.2003, p. 15.

⁽³⁾ "Id-Disponibilità ta' prodotti mediċinali veterinarji", Komunikazzjoni mill-Kummissjoni lill-Kunsill u l-Parlament Ewropew, KUM(2000)

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

Magħmul fi Brussel, 25 ta' Awissu 2003.

Għall-Kummissjoni

Erkki LIIKANEN

Membru tal-Kummissjoni

L-Annex I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 għe emendat kif ġej:

- 2. Aġenti Anti-parassitiċi
- 2.2. Aġenti li jahdmu kontra l-ektoparassiti
- 2.2.3. Piretrojdi

Sustanza(i) farmakoloġikament	Marka tar-residwi	Speċji ta' annimali	LMR	Tessuti immirati
"Sipermetrin	Sipermetrin (total ta' isomeri)	Bovini	20 µg/kg	Muskolu
			200 µg/kg	Xaħam
			20 µg/kg	Fwied
			20 µg/kg	Kliewi
		Ovini ⁽²⁾	20 µg/kg	Ħalib ⁽¹⁾
			20 µg/kg	Muskolu
			200 µg/kg	Xaħam
			20 µg/kg	Fwied
			20 µg/kg	Kliewi

⁽¹⁾ Izjed disposizzjonijiet fid-Direttiva tal-Kunsill 93/57/KE għandhom jiġu osservati.
⁽²⁾ Mhux għall-użu f'annimali li minnhom jiġi prodott/magħmul il-ħalib għall-konsum tal-bniedem."

- 2.3. Aġenti attivi kontra l-endo u l-ektoparassiti
- 2.3.1. Avermektins

Sustanza(i) farmakoloġikament attiva(i)	Marka tar-residwi	Speċji ta' annimali	LMR	Tessuti immirati
"Enamektin	Enamektin B 1 a	Ħut bil-ġewnaħ	100 µg/kg	Muskolu u ġilda fi proporzjonijiet naturali"