

32003R2011

15.11.2003

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TA' L-UNJONI EWROPEA

L 297/15

IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 2011/2003

ta' l-14 ta' Novembru 2003

li jemenda l-Annessi I u III tar-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 li jistabbilixxi l-proċedura tal-Komunità għall-istabbiliment ta' livelli massimi ta' residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji fl-ikel li joriġina mill-annimali

(Test b'rilevanza 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 1990 li jstabilixxi l-proċedura tal-Komunità għall-istabbiliment ta' limiti massimi ta' residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji fl-ikel li joriġina mill-annimali ⁽¹⁾, kif l-ahhar emendat bir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 1873/1999 ⁽²⁾, u partikolarment l-Artikoli 6, 7 u 8 tiegħu,

Billi:

- (1) Skond ir-regolament (KEE) Nru 2377/90, limiti massimi ta' residwi għandhom ikunu stabbiliti progressivament għas-sustanzi farmakoloġikament attivi kollha li huma wżat fi hdan il-Komunità fi prodotti mediċinali veterinarji intizi għall-amministrazzjoni ta' l-annimali li jipproduċu l-ikel.
- (2) Il-limiti massimi ta' residwi għandhom ikunu stabbiliti biss wara l-eżaminazzjoni fi hdan il-Kumitat għall-Prodotti Mediċinali Veterinarji ta' l-informazzjoni rilevanti kollha li tikkonċerna s-sigurtà tar-residwi tas-sustanzi kkonċernati għal-konsumatur ta' l-oġġetti ta' l-ikel ta' l-oriġini mill-annimali u l-impatt tar-residwi fuq l-industrija tal-ipproċessar ta' l-oġġetti ta' l-ikel.
- (3) Fl-istabbiliment tal-limiti tar-residwi massimi għal residwi tal-prodotti mediċinali veterinarji fl-oġġetti ta' l-ikel ta' l-oriġini mill-annimali, huwa meħtieġ li jkun speċifikati l-ispeċje ta' l-annimali li fihom ir-residwi jistgħu jkun preżenti, il-livelli li jistgħu jkun preżenti f'kull waħda mill-insiġ taċ-ċelloli akwistati minn annimali trattati (iċ-ċelloli mmirati) u n-natura tar-residwi li hija rilevanti għall-monitoraġġ tar-residwi (ir-residwi mmirati).
- (4) Għall-kontroll tar-residwi, kif hemm provvediment dwar dan fil-legislazzjoni xierqa tal-Komunità, il-limiti massimi tar-residwi għandhom normalment ikunu stabbiliti għaċ-ċelloli mmirati tal-fwied jew tal-kliwi. B'dana kollu, il-fwied u l-kliwi ta' spiss huma mneħħija mill-karkassi li

jkunu ttrasportati f'kummerċ internazzjonali, u l-limiti massimi ta' residwi għandhom għalhekk ikunu wkoll stabbiliti għall-muskoli u ċ-ċelloli tax-xaham.

- (5) Fil-każ ta' prodotti mediċinali veterinarji intizi għall-użu fi tjur tal-bajd, annimali tal-halib jew nahal ta' l-għasel, il-limiti massimi tar-residwi għandhom ukoll ikunu stabbiliti għal-bajd, għall-halib u għall-għasel.
- (6) Il-*Alphacypermethrin* u *Metamizole* għandhom ikunu miżjuda fl-Anness I tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (7) Sabiex jippermetti għall-finalizzar tal-istudji xjentifiċi, il-*Phoxim* għandu jkun miżjud fl-Anness III tar-Regolament (KEE) Nru 2377/90.
- (8) Perijodu adegwat għandu jkun imholli qabel id-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament sabiex jippermetti lill-Istati Membri li jwettqu xi aġġustamenti li jstgħu jkun meħtieġa għall-awtorizzazzjonijiet li jseħhu fil-prodotti mediċinali veterinarji kkonċernati fis-suq li jkun gew mogħtija bi qbil mad-Direttiva 2001/82/KE ⁽³⁾ tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill sabiex ikunu meqjusa d-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament.
- (9) Il-miżuri li hemm provvediment dwarhom f'dan ir-Regolament huma bi qbil mal-opinjoni tal-Kumitat Permanenti dwar il-Prodotti Mediċinali Veterinarji,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT LI ĠEJ:

Artikolu 1

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

Artikolu 2

Dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh fit-tielet jum li jiġi wara l-pubblikazzjoni tiegħu fil-*Ġurnal Uffiċjali ta' l-Unjoni Ewropea*.

Għandu jkun japplika mis-60 jum li jiġi wara l-pubblikazzjoni tiegħu.

⁽¹⁾ ĠU L 224, tat-18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ ĠU L 275, tal-25.10.2003, p. 9.

⁽³⁾ 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, fl-14 ta' Novembru 2003.

Ghall-Kummissjoni
Erkki LIIKANEN
Membri tal-Kummissjoni

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

2. Aġenti antiparassitiċi
 2.2 Aġenti li jaħdmu kontra l-ektoparassiti
 2.2.3 Piretrojdi

Sustanza(i) faramkoloġikalment attivi	Residwi mmirati	Speċje ta' l-annimali	LRM	Celloli mmirati
"Alphacypermethrin	Sipermetrin (total ta' l-isomeri)	Bovini, ovine	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Il-muskolu, x-Xaħam, il-Fwied, il-Kliewi, il-Halib (!)

(!) Aktar dispożizzjonijiet fid-Direttiva tal-Kummissjoni 98/82/KE għandhom ikunu osservaturi (ĠU L 290, tad-29.10.1998, p. 25)."

4. Aġenti kontra l-inflamazzjoni
 4.1 Aġenti kontra l-inflamazzjoni nonsterojdali
 4.1.5 Derivattivi pirazoloni

Sustanza(i) faramkoloġikalment attivi	Residwi mmirati	Speċje ta' l-annimali	LRM	Celloli mmirati
"Metamizole	4-Methylaminoantipyrin	Bovini, Porċini, Ekwidi	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Muskoli, Xaħam, Fwied, Kliewi, Halib, il-ġilda tal-muskoli u x-xaħam, fwied, il-muskolu tal-kliewi, Xaħam, fwied, kliewi"

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

- 2. Aġenti antaparassitiċi
- 2.2 Aġenti li jahdmu kontra l-ektoparassiti
- 2.2.4 Organofosfati

Sustanza(i) farmakoloġikalment attivi	Residwi mmirati	Speċje ta' l-annimali	LRM	Celloli mmirati
"Phoxim (1)	Phoxim	Tiġieġ	50 µg/kg 550 µg/kg 25 µg/kg 50 µg/kg 60 µg/kg	Il-ġilda tal-muskolu u kliewi, bajd Bajd

(1) MRLs proviżorji jiskadu fl-1.7.2005"