

**REGOLAMENT TA' IMPLIMENTAZZJONI TAL-KUMMISSJONI (UE) 2016/312****tal-4 ta' Marzu 2016****li jikkoreġi r-Regolament (UE) Nru 37/2010 fir-rigward tas-sustanza "tilvalosina"****(Test b'rilevanza għaż-ŻEE)**

IL-KUMMISSJONI EWROPEA,

Wara li kkunsidrat it-Trattat dwar il-Funzjonament tal-Unjoni Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament (KE) Nru 470/2009 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill tas-6 ta' Mejju 2009 li jstabilixxi l-proċeduri Komunitarji għall-istabbiliment ta' limiti ta' residwi ta' sustanzi farmakoloġikament attivi fl-oġġetti tal-ikel li joriġinaw mill-annimali, u li jhassar ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 u li jemenda d-Direttiva 2001/82/KE tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill u r-Regolament (KE) Nru 726/2004 tal-Parlament Ewropew u tal-Kunsill (<sup>1</sup>), u b'mod partikolari l-Artikolu 14 flimkien mal-Artikolu 17 tiegħu,

Wara li kkunsidrat l-opinjoni tal-Aġenzija Ewropea għall-Medicini fformulata mill-Kumitat għall-Prodotti Medicinali għall-Użu Veterinarju,

Billi:

- (1) Il-Kummissjoni għet mgħarrfa bil-fatt li fl-Anness tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010 (<sup>2</sup>), kif emendat mir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/1492 (<sup>3</sup>), fir-rigward tas-sustanza "tilvalosina", ir-residwu markatur "tilvalosina" kien indikat b'mod żbaljat bhala residwu markatur għall-ispeċijiet porċini.
- (2) L-Anness tar-Regolament (UE) Nru 37/2010 għandu jiġi kkoreġut biex jindika li r-residwu markatur għall-ispeċijiet porċini u għall-ġilda u għax-xaham u għall-fwied tal-ispeċijiet tat-tjur hija t-"Total ta' Tilvalosina u 3-O-aċetiltilosina" u li r-residwu markatur "tilvalosina" japplika biss għall-bajd tal-ispeċijiet tat-tjur.
- (3) Dan ir-Regolament għandu japplika b'mod retroattiv mid-data tal-applikazzjoni tar-Regolament ta' Implimentazzjoni (UE) 2015/1492 minhabba li r-residwu markatur għall-ispeċijiet porċini kien indikat b'mod żbaljat u għalhekk għandu jiġi kkoreġut. Għaldaqstant dan ir-Regolament għandu jidhol fis-seħh bhala kwistjoni ta' urgenza.
- (4) Il-miżuri stipulati f'din id-Direttiva huma skont l-opinjoni tal-Kumitat Permanenti tal-Prodotti Medicinali Veterinarji,

ADOTTAT DAN IR-REGOLAMENT:

*Artikolu 1*

Fit-Tabella 1 tal-Anness tar-Regolament (UE) Nru 37/2010, l-entrata għas-sustanza "tilvalosina" tinbidel b'dan li ġej:

"Tilvalosina"	It-total ta' tilvalosina u ta' 3-O-aċetiltilosina	Porċini	50 µg/kg 50 µg/kg	Muskoli Xaham u ġilda	L-EBDA EN- TRATA	Aġenti li ja- gixxu kontra l- infezzjonijiet Antibijotiċi"
			50 µg/kg 50 µg/kg	Fwied Kliewi		
	Tjur	50 µg/kg	Xaham u ġilda			
		50 µg/kg	Fwied			
Tilvalosina	Tjur	200 gm/kg	Bajd			

(<sup>1</sup>) ĠUL 152, 16.6.2009, p. 11.

(<sup>2</sup>) Ir-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010 tat-22 ta' Diċembru 2009 dwar is-sustanzi farmakoloġikament attivi u l-klassifikkazzjoni tagħhom fir-rigward tal-limiti massimi ta' residwi fl-oġġetti tal-ikel li ġejjin mill-annimali (ĠUL 15, 20.1.2010, p. 1).

(<sup>3</sup>) Ir-Regolament ta' Implimentazzjoni tal-Kummissjoni (UE) 2015/1492 tat-3 ta' Settembru 2015 li jemenda r-Regolament (UE) Nru 37/2010 fir-rigward tas-sustanza "tilvalosina" (ĠUL 231, 4.9.2015, p. 10).

*Artikolu 2*

Dan ir-Regolament jidhol fis-seħh fil-jum tal-pubblikazzjoni tiegħu f*Il-Ġurnal Uffiċjali tal-Unjoni Ewropea*.

Ghandu japplika mit-3 ta' Novembru 2015.

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

Magħmul fi Brussell, l-4 ta' Marzu 2016.

*Għall-Kummissjoni*

*Il-President*

Jean-Claude JUNCKER

---