

32000R2908

L 336/72

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

30.12.2000

UREDBA KOMISIJE (ES) št. 2908/2000**z dne 29. decembra 2000****o spremembi prilog I in II k Uredbi Sveta (EGS) št. 2377/90 o določitvi postopka Skupnosti za določanje najvišjih dovoljenih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora****(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

ob upoštevanju Uredbe Sveta (EGS) št. 2377/90 z dne 26. junija 1990 o določitvi postopka Skupnosti za določanje najvišjih dovoljenih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora ⁽¹⁾, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 2535/2000 ⁽²⁾, ter zlasti členov 6, 7 in 8 Uredbe,

ob upoštevanju naslednjega:

- (1) V skladu z Uredbo (EGS) št. 2377/90 je treba postopno določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov za vse farmakološko aktivne snovi, ki se uporabljajo v Skupnosti v zdravilih za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih živalim za proizvodnjo živil.
- (2) Najvišje dovoljene vrednosti ostankov je treba določiti šele potem, ko se v okviru Odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini preučijo vsi ustrezní podatki o varnosti ostankov zadevnih snovi za potrošnike živil živalskega izvora in o vplivu ostankov na industrijsko predelavo živil.
- (3) Pri določanju najvišjih dovoljenih vrednosti za ostanke zdravil v živilih živalskega izvora je treba določiti živalske vrste, v katerih so lahko ostanki prisotni, mejne vrednosti, do katerih so lahko prisotni v vsakem zadevnem mesnem tkivu, pridobljenem iz zdravljenih živali (ciljno tkivo), in naravo ostanka, ki je pomemben za nadzorovanje ostankov (marker ostanek).
- (4) Za nadzor ostankov, kakor je določeno v ustrezni zakonodaji Skupnosti, je treba običajno določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov za ciljna tkiva jeter in ledvic. Jetra in ledvice pa se pogosto odstranijo iz klavnih trupov, namenjenih za mednarodno trgovino, zato je treba vedno določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov tudi za mišična in maščobna tkiva.

- (5) V primeru zdravil za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih nesnicam, živalim v laktaciji ali čebelarjem delavkam, je treba določiti tudi najvišje dovoljene vrednosti ostankov za jajca, mleko ali med.
- (6) V Prilogo I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 je treba vnesti difloksacin, fluniksín, halofuginon in toltrazuril.
- (7) V Prilogo II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 je treba vnesti kalcijev glicerofosfat.
- (8) Dovoliti je treba ustrezen rok do začetka veljavnosti te uredbe, da lahko države članice dovoljenja za promet z zadevnimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini, ki so bila izdana v skladu z Direktivo Sveta 81/851/EGS ⁽³⁾, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo 2000/37/ES ⁽⁴⁾, po potrebi prilagodijo določbam te uredbe.
- (9) Ukrepi, predvideni v tej uredbi, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

Priloge I in II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremenita, kakor je določeno v Prilogi.

Člen 2Ta uredba začne veljati tretji dan po objavi v *Uradnem listu Evropskih skupnosti*.

Uporabljati se začne 60. dan po objavi.

Ta uredba je v celoti zavezujoča in se neposredno uporablja v vseh državah članicah.

V Bruslju, 29. decembra 2000

Za Komisijo
Erkki LIIKANEN
Član Komisije

⁽¹⁾ UL L 224, 18.8.1990, str. 1.
⁽²⁾ UL L 291, 18.11.2000, str. 9.

⁽³⁾ UL L 317, 6.11.1981, str. 1.
⁽⁴⁾ UL L 139, 10.6.2000, str. 25.

PRILOGA

A. Priloga I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremeni:

1. Učinkovine proti infekcijam

1.2 Antibiotiki

1.2.3 Kinoloni

Farmakološko aktivna snov	Marker ostane	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Difloksacin	Difloksacin	Govedo	400 µg/kg 100 µg/kg 1 400 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra	Se ne uporablja za živali, katerih mleko se uporablja za prehrano ljudi“
		Prašiči	800 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 800 µg/kg	Ledvice Mišice Koža in maščoba Jetra Ledvice	

2. Učinkovine proti parazitom

2.4 Učinkovine, ki delujejo proti praživalim (protozoa)

2.4.1 Derivati triazintriona

Farmakološko aktivna snov	Marker ostane	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Toltrazuril	Toltrazuril sulfon	Prašiči	100 µg/kg 150 µg/kg 500 µg/kg 250 µg/kg	Mišice Koža in maščoba Jetra Ledvice“	

2.4.2 Derivati kinazolona

Farmakološko aktivna snov	Marker ostane	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Halofuginon	Halofuginon	Govedo	10 µg/kg 25 µg/kg 30 µg/kg 30 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice	Se ne uporablja za živali, katerih mleko se uporablja za prehrano ljudi“

4. Učinkovine proti vnetjem
 4.1 Nesteroidne učinkovine proti vnetjem
 4.1.2 Derivati skupine fenamatov

Farmakološko aktivna snov	Marker ostane	Živalska vrsta	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
Fluniksin	Fluniksin	Kopitarji	10 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Mišice Maščoba Jetra Ledvice	

B. Priloga II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremeni:

1. Anorganske kemikalije

Farmakološko aktivna snov	Živalska vrsta	Druge določbe
„Kalcijev glicerofosfat	Vse vrste za proizvodnjo živil“	