

32001R1274

L 175/14

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

28.6.2001

**UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1274/2001****z dne 27. junija 2001****o spremembi Priloge I 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 <sup>(1)</sup>, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 807/2001 <sup>(2)</sup>, in 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 veterini preučijo vsi ustrezni 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 ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora je treba določiti živalske vrste, v katerih se lahko nahajajo ostanki, mejne vrednosti, do katerih so lahko prisotni v vsakem zadevnem mesnem tkivu, pridobljenim iz zdravljenih živali (ciljno tkivo), in naravo ostanka, ki je pomemben za nadzorovanje ostankov (ostanek označevalca).
- (4) Za nadzor ostankov, kakor je določen v ustrezni zakonodaji Skupnosti, je treba ponavadi določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov za ciljna tkiva jeter in ledvic.

Jetra in ledvice pa se pogosto odstranijo iz trupov, namenjenih za mednarodno trgovino, zato je treba vedno določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov tudi za mišična in maščobna tkiva.

- (5) Pri zdravilih za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih nesnicam, živalim v laktaciji ali čebelam delavkam, je treba določiti tudi najvišje dovoljene vrednosti ostankov za jajca, mleko ali med.
- (6) Meloksikam in tilmikozin je treba vnesti v Prilogo I k Uredbi (EGS) št. 2377/90.
- (7) Dovoliti je treba ustrezen rok do začetka veljavnosti te uredbe, da lahko države članice ob upoštevanju določb iz te uredbe opravijo prilagoditve, potrebne za dovoljenja za promet z zdravili za uporabo v veterinarski medicini, ki so bila izdana v skladu z Direktivo Sveta 81/851/EGS <sup>(3)</sup>, kakor je bila nazadnje spremenjena z Direktivo Komisije 2000/37/ES <sup>(4)</sup>.
- (8) Ukrepi, predvideni s to uredbo, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za zdravila za uporabo v veterini –

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

*Člen 1*

Priloga I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se spremeni, kakor je določeno v Prilogi k tej uredbi.

*Člen 2*

Ta 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, 27. junija 2001

Za Komisijo  
Erkki LIIKANEN  
Član Komisije

<sup>(1)</sup> UL L 224, 18.8.1990, str. 1.  
<sup>(2)</sup> UL L 118, 27.4.2001, str. 6.

<sup>(3)</sup> UL L 317, 6.11.1981, str. 1.  
<sup>(4)</sup> 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

1.2.4 Makrolidi

Farmakološko aktivna snov	Ostaneek označevalca	Živalska vrsta	Najvišje dovoljene vrednosti ostankov (MRL)	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Tilmikozin	Tilmikozin	Puran	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Mišice Koža in maščoba Jetra Ledvice“	

4. Učinkovine proti vnetjem

4.1 Nesteroidne učinkovine proti vnetjem

4.1.4 Proizvodi oksikama

Farmakološko aktivna snov	Ostaneek označevalca	Živalska vrsta	Najvišje dovoljene vrednosti ostankov (MRL)	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Meloksikam	Meloksikam	Prašiči	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Mišice Jetra Ledvice“	