

32002R1752

L 264/18

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

2.10.2002

UREDBA KOMISIJE (ES) št. 1752/2002**z dne 1. oktobra 2002****o spremembi prilog I in II k Uredbi Sveta (EGS) št. 2377/90 o določitvi postopka Skupnosti za določitev najvišjih dovoljenih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora****(Besedilo velja za EGP)**

KOMISIJA EVROPSKIH SKUPNOSTI JE –

klavnih trupov, namenjenih za mednarodno trgovino, zato je treba vedno določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov tudi za mišična in maščobna tkiva.

ob upoštevanju Pogodbe o ustanovitvi Evropske skupnosti,

(5) V primeru zdravil 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.

ob upoštevanju Uredbe Sveta (EGS) št. 2377/90 z dne 26. junija 1990 o določitvi postopka Skupnosti za določitev 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. 1181/2002 ⁽²⁾, ter zlasti členov 6 in 8 Uredbe,

(6) V Prilogo I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 je treba vnesti ceftiofur.

ob upoštevanju naslednjega:

(7) V Prilogo II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se vneseta hidroksietilsalicilat in ksilazinijev klorid.

(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.

(8) Dovoliti je treba ustrezen rok do začetka veljavnosti te uredbe, da lahko države dovoljenja za promet z zadevnimi zdravili za uporabo v veterinarski medicini, ki so bila izdana v skladu z Direktivo 2001/82/ES Evropskega parlamenta in Sveta ⁽³⁾, po potrebi prilagodijo določb iz te uredbe.

(2) Najvišje dovoljene vrednosti ostankov je treba določiti šele potem, ko se v okviru Odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini preučijo vsi ustrezni podatki o varnosti ostankov zadevnih snovi za potrošnike živil živalskega izvora in o vplivu ostankov na industrijsko predelavo živil.

(9) Ukrepi, predvideni v tej uredbi, so v skladu z mnenjem Stalnega odbora za zdravila za uporabo v veterinarski medicini –

(3) Pri določanju najvišje dovoljene vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora je treba določiti živalske vrste, v kateri so lahko ostanki prisotni, mejne vrednosti, do katerih so lahko prisotni v vsakem zadevnem mesnem tkivu, pridobljenem iz zdravljenega živali (ciljno tkivo), in naravo ostanka, ki je pomemben za spremljanje ostankov (marker ostanek).

SPREJELA NASLEDNJO UREDBO:

Člen 1

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

Člen 2

(4) Za nadzor ostankov, kakor je določeno v ustrezni zakonodaji Skupnosti, je treba običajno določiti najvišje dovoljene vrednosti ostankov za ciljnih tkivih jeter in ledvic. Jetra in ledvice pa se pogosto odstranijo iz

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

Uporabljati se začne šestdeseti dan po objavi.

⁽¹⁾ UL L 268, 14.9.1992, str. 54.⁽²⁾ UL L 187, 16.7.2002, str. 3.⁽³⁾ UL L 311, 28.11.2001, str. 1.

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

V Bruslju, 1. oktobra 2002

Za Komisijo
Erkki LIIKANEN
Član Komisije

PRILOGA

A. K Prilogi I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se doda naslednja snov:

1. Učinkovine proti infekcijam
- 1.2 Antibiotiki
- 1.2.2 Cefalosporini

Farmakološko aktivna(-e) snov(-i)	Marker ostane	Živalske vrste	MRL	Ciljna tkiva	Druge določbe
„Ceftiofur	Vsota vseh ostankov, ki obdržijo betalaktamsko strukturo, izražena kot dezfuroil-ceftiofur	Govedo	1 000 µg/kg 2 000 µg/kg 2 000 µg/kg 6 000 µg/kg 100 µg/kg	mišice maščoa ledvice jetra mleko“	

B. K Prilogi II k Uredbi (EGS) št. 2377/90 se dodajo naslednje snovi:

2. Organske spojine

Farmakološko aktivna(-e) snov(-i)	Živalske vrste	Druge določbe
„Hidroksietilsalicilat	Vse vrste za proizvodnjo živil, razen ribe	Samo za lokalno uporabo
Ksilazinijev klorid	Govedo, kopitarji“	