

32003R0061

L 11/12

URADNI LIST EVROPSKIH SKUPNOSTI

16.1.2003

UREDBA KOMISIJE (ES) št. 61/2003

z dne 15. januarja 2003

o spremembi prilog I in II k Uredbi Sveta (EGS) št. 2377/90 o določitvi postopka Skupnosti za določitev mejnih 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 mejnih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini v živilih živalskega izvora ⁽¹⁾, kakor je bila nazadnje spremenjena z Uredbo Komisije (ES) št. 1937/2002 ⁽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 mejne 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 mejne 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.
- (3) Pri določanju najvišjih mejnih vrednosti ostankov zdravil za uporabo v veterinarski medicini 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 zdravljenega živali (ciljno tkivo), in naravo ostanka, ki je pomemben za spremljanje ostankov (marker ostanek).
- (4) Za nadzor ostankov, kakor je določen v ustrezni zakonodaji Skupnosti, je treba običajno določiti najvišje mejne vrednosti ostankov za ciljna tkiva jeter ali ledvic. Jetra in ledvice pa se pogosto odstranijo iz klavnih trupov,

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

- (5) V primeru zdravil za uporabo v veterinarski medicini, namenjenih nesnicam, živalih v laktaciji ali čebelam delavkam, je treba določiti tudi najvišje mejne vrednosti ostankov za jajca, mleko ali med.
- (6) V Prilogo I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 je treba vnesti cefalonium in permetrin.
- (7) V Prilogo I k Uredbi (EGS) št. 2377/90 je treba vnesti triklormetiazid.
- (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 2001/82/ES ⁽³⁾ Evropskega parlamenta in Sveta, po potrebi prilagodijo določbam te uredbe.
- (9) Ukrepi, predvideni s to uredbo, 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 navedeno v Prilogi k tej uredbi.

Člen 2

Ta uredba začne veljati tretji dan po objavi v *Uradnem listu Evropske unije*.

Uporabljati se začne šestdeseti dan po objavi.

⁽¹⁾ UL L 224, 18.8.1990, str. 1.

⁽²⁾ UL L 297, 31.10.2002, 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, 15. januarja 2003

Za Komisijo
Erkki LIIKANEN
Član Komisije

PRILOGA

A. Naslednja(-e) snov(-i) se vnese(-jo) v Prilogo I (Seznam farmakološko aktivnih snovi, za katere so določene najvišje mejne vrednosti ostankov).

1. Učinkovine proti infekcijam

1.2 Antibiotiki

1.2.2 Cefalosporini

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljno tkivo
„Cefalonium	Cefalonium	Govedo	20 µg/kg	Mleko“

2. Učinkovine proti parazitom

2.2 Učinkovine, ki delujejo proti ektoparazitom

2.2.3 Piretroidi

Farmakološko aktivna snov	Marker ostanek	Živalska vrsta	MRL	Ciljno tkivo
„Permetrin	Permetrin (vsota izomerov)	Govedo	50 µg/kg	Mišice
			500 µg/kg	Maščoba
			50 µg/kg	Jetra
			50 µg/kg	Ledvice
			50 µg/kg	Mleko (*)

(*) Upoštevajo se druge določbe v Direktivi Komisije 98/82/ES (UL L 290, 29.10.1998, str. 25)“

B. Naslednja(-e) snov(-i) se vnese(-jo) v Prilogo II (Seznam snovi, za katere niso potrebne najvišje mejne vrednosti ostankov).

2. Organske spojine

Farmakološko aktivna snov	Živalska vrsta
„Trikloretiazd	Vse vrste sesalcev za proizvodnjo živil“