

32001R0750

19.4.2001

IL-ĠURNAL UFFIĊJALI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ

L 109/35

IR-REGOLAMENT TAL-KUMMISSJONI (KE) Nru 750/2001

tat-18 ta' April 2001

li jemenda Anness II ta' Regolament (KEE) Nru 2377/90 li jistabbilixxi proċedura tal-Komunità gall-istabbiliment ta' limiti massimi ta' residwu għal prodotti mediċinali veterinarji f'oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali.

(Test b'rilevanza ŻEE)

IL-KUMMISSJONI TAL-KOMUNITAJIET EWROPEJ,

Wara li kkunsidrat it-Trattat li jstabbilixxi l-Komunità Ewropea,

Wara li kkunsidrat ir-Regolament tal-Kunsill (KEE) Nru 2377/90 tas-26 ta' Ġunju li jstabbilixxi proċedura tal-Komunità għat-twaqqif tal-limiti massimi ta' residwu għal prodotti mediċinali veterinarji f'oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali ⁽¹⁾, kif l-aħhar emendat mir-Regolament tal-Kummissjoni (KE) Nru 2001/1999 ⁽²⁾ u b'mod partikolari Artikoli 6, 7 u 8 dwar dan;

Billi:

- (1) B'mod konformi mar-Regolament (KEE) Nru 2377/90, limiti massimi ta' residwu għandhom jiġu stabbiliti progressivament għal kull sustanza farmakoloġikament attiva li tiġi uzata fil-Komunità fi prodotti mediċinali veterinarji maħsuba għat-tehid mill-annimali li jipprođu l-ikel;
- (2) Limiti massimi ta' residwu għandhom jiġu stabbiliti biss wara l-eżami fi hdan il-Kumitat għal Prodotti Mediċinali Veterinarji ta' l-informazzjoni rilevanti kollha dwar is-sigurtà ta' residwi tas-sustanza kkonċernata għall-konsumatur f'oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali u l-impatt ta' residwi fuq l-ipproċessar industrijali ta' oġġetti ta' l-ikel.
- (3) Fit-twaqqif tal-limiti massimi ta' residwu għal residwi ta' prodotti mediċinali veterinarji f'oġġetti ta' l-ikel li ġejjin mill-annimali, huwa meħtieġ li tkun speċifikata l-ispeċi ta' l-annimali fejn residwi jistgħu jkunu preżenti, il-livelli li jistgħu jkunu preżenti f'kull wieħed mit-tessuti tal-laħam rilevanti miksuba mill-annimal ittrattat (tessut bersall) u n-natura tar-residwu li hi rilevanti għall-kontroll ta' residwi (residwu markatur);
- (4) Għall-kontroll ta' residwi, kif ipprovdut f'leġislazzjoni xierqa tal-Komunità, limiti massimi ta' residwu ġeneralment jiġu stabbiliti għal tessuti bersalji tal-fwied u tal-kliewi. Madankollu, il-fwied u l-kliewi huma s-soltu

mnehhija mill-karkassi li jiġu spustati fil-kummerċ internazzjonali, u limiti massimi ta' residwu għandhom għalhekk jiġu stabbiliti għal tessuti ta' muskoli jew grass.

- (5) Fil-każ ta' prodotti mediċinali veterinarji maħsuba għall-użu f'għasafar li jbidu, annimali li jagħmlu l-halib jew żunżan li jagħmlu l-għasel, limiti massimi ta' residwi jridu jiġu stabbiliti għall-bajd, halib jew għasel;
- (6) *Acetylsalicylic acid*, *acetylsalicylic acid DL-lisine*, u *sodium acetylsalicylate* għandhom jiġu mdahhla f'Anness I għar-Regolament (KEE) Nru 2377/90;
- (7) Perijodu adegwat għandu jiġi permess qabel id-dhul fis-seħh ta' dan ir-Regolament sabiex jippermetti lill-Istati Membri jagħmlu kull bidla li tista' tkun meħtieġa għall-awtorizzazzjonijiet mogħtija b'mod konformi ma' Direttiva tal-Kunsill 81/851/KEE ⁽³⁾, kif l-aħhar emendat minn Direttiva tal-Kummissjoni 2000/37/KE ⁽⁴⁾, biex jittiehed akkont tad-dispożizzjonijiet ta' dan ir-Regolament biex il-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat jitqiegħed fis-suq.
- (8) Il-miżuri li għalihom hemm ipprovdut f'dan ir-Regolament huma konformi mal-fehma tal-Kumitat Permanenti fuq Prodotti Mediċinali Veterinarji,

ADOTTAT IR-REGOLAMENT LI ĠEJ:

Artikolu 1

Anness II għar-Regolament (KEE) Nru 2377/90 huwa b'dan emendat kif stabbilit fl-Anness hawnhekk.

Artikolu 2

Dan ir-Regolament ser jidhol fis-seħh fit-tielet jum mill-pubblikazzjoni tiegħu fil-Ġurnal Uffiċjali tal-Komunitajiet Ewropej.

Għandu japplika mis-60 jum wara l-pubblikazzjoni tiegħu.

⁽¹⁾ ĠU L 224, tat-18.8.1990, p.1.

⁽²⁾ Ara pagna 32 ta' dan il-Ġurnal Uffiċjali.

⁽³⁾ ĠU L 317, tas-6.11.1981, p.1.

⁽⁴⁾ ĠU L 139, ta' l-10.6.2000, p. 25.

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

Magħmul fi Brussell, fit-18 ta' April 2001.

Għall-Kummissjoni
Erkki LIIKANEN
Membri tal-Kummissjoni

ANNEX

Anness II għal Regolament (EEC) Nru 2377/90 hu emendat kif ġej:

2. Komposti organiċi

Sustanzi farmakoloġikament attivi	Speċi ta' l-animall	Dispożizzjonijiet ohra
"Acetylsalicylic acid	Ta' l-ifrat	Mhux għal użu f'annimali fejn il-ħalib huwa prodott għall-konsum uman
	Qżieqeż Tiġieġ	Mhux għal użu f'annimali li minnhom il-bajd huma prodotti għall-użu uman
Acetylsalicylic acid DL-lysine	Ta' l-ifrat	Mhux għal użu f'annimali fejn il-ħalib huwa prodott għall-konsum uman
	Qżieqeż Tiġieġ	Mhux għal użu f'annimali li minnhom il-bajd huma prodotti għall-użu uman
Carbasalate calcium	Ta' l-ifrat	Mhux għal użu f'annimali fejn il-ħalib huwa prodott għall-konsum uman
	Qżieqeż Tiġieġ	Mhux għal użu f'annimali li minnhom il-bajd huma prodotti għall-użu uman
Sodium acetylsalicylate	Ta' l-ifrat	Mhux għal użu f'annimali fejn il-ħalib huwa prodott għall-konsum uman
	Qżieqeż Tiġieġ	Mhux għal użu f'annimali li minnhom il-bajd huma prodotti għall-użu uman"