

A BIZOTTSÁG 1729/2006/EK RENDELETE**(2006. november 23.)**

az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló 2377/90/EGK tanácsi rendelet I. és III. mellékletének a firocoxib és a triclabendazol tekintetében történő módosításáról

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel az állati eredetű élelmiszerekben található állatgyógyászati készítmények maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására szolgáló közösségi eljárás kialakításáról szóló, 1990. június 26-i 2377/90/EGK tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 2. cikkére és 4. cikkének harmadik bekezdésére,

tekintettel az Európai Gyógyszerügynökségnek az Állatgyógyászati Készítmények Értékelő Bizottsága által megfogalmazott véleményeire,

mivel:

- (1) Minden olyan farmakológiai hatóanyagot, amelyet a Közösségen belül élelmiszer-előállítás céljából tartott állatokon történő alkalmazásra szánt állatgyógyászati készítményekben használnak fel, a 2377/90/EGK rendelettel összhangban értékelni kell.
- (2) Miután megvizsgálták egy, a lóféléknél a firocoxib maximális maradékanyag-határértékeinek megállapítására irányuló kérelmet, és annak érdekében, hogy lehetővé tegyék a tanulmányok tudományos hitelesítési folyamatának lezárását, helyénvalónak ítélték a firocoxibnak a 2377/90/EGK rendelet III. mellékletébe történő beemelését a lófélék esetében.
- (3) A triclabendazol a marha- és juhfélelék izom-, máj- és veseszövetei vonatkozásában – kivéve azon állatok esetét, amelyek tejt felhasználják emberi fogyasztásra – már szerepel a 2377/90/EGK rendelet I. mellékletében. Miután megvizsgálták egy, a meglévő maximális maradékanyag-határértékek módosítására irányuló kérelmet, helyénva-

lónak találták, hogy a triclabendazolt a maximális maradékanyag-határértékeket módosítva valamennyi kérdéses izom-, zsír-, máj- és veseszöveti vonatkozásában – kivéve azon állatok esetét, amelyek tejt felhasználják emberi fogyasztásra – beemelik az említett mellékletbe.

- (4) A 2377/90/EGK rendeletet ezért ennek megfelelően módosítani kell.
- (5) Megfelelő időtartamot kell engedélyezni e rendelet alkalmazhatósága előtt annak érdekében, hogy a tagállamok számára lehetővé váljon a rendeletre való tekintettel esetleg szükséges kiigazítások elvégzése az állatgyógyászati készítmények közösségi kódexéről szóló, 2001. november 6-i 2001/82/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvnek ⁽²⁾ megfelelően kiadott, az érintett állatgyógyászati készítmények piacra történő bevezetésére irányuló engedélyekben.
- (6) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Állatgyógyászati Készítmények Állandó Bizottságának véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A 2377/90/EGK rendelet I. és III. melléklete e rendelet mellékletének megfelelően módosul.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* történő kihirdetését követő harmadik napon lép hatályba.

Alkalmazására 2007. január 21-től kerül sor.

⁽¹⁾ HL L 224., 1990.8.18., 1. o. A legutóbb az 1451/2006/EK bizottsági rendelettel (HL L 271., 2006.9.30., 37. o.) módosított rendelet.

⁽²⁾ HL L 311., 2001.11.28., 1. o. A legutóbb a 2004/28/EK irányelvvel (HL L 136., 2004.4.30., 58. o.) módosított irányelv.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2006. november 23-án.

a Bizottság részéről

Günter VERHEUGEN

a Bizottság alelnöke

MELLÉKLET

A. A 2377/90/EGK rendelet I. melléklete a következő anyaggal egészül ki:

2. Paraziták elleni hatóanyagok
- 2.1. Endoparaziták elleni hatóanyagok
- 2.1.3. Benzimidazolok és pro-benzimidazolok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Markemaradvány	Állatfajok	MRL-ek	Célszövetek
„Triclabendazol	A keto-triclabendazolliá oxidálható kivonható maradékok összege	Valamennyi kérődző ⁽¹⁾	225 µg/kg 100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese

⁽¹⁾ Nem alkalmazandó azoknál az állatoknál, amelyek tejét emberi fogyasztásra használják fel.”

B. A 2377/90/EGK rendelet III. melléklete a következő anyaggal egészül ki:

5. Gyulladásgátló anyagok
- 5.1. Nem szteroid gyulladáscsökkentő anyagok
- 5.1.4. Szulfonált fenil-laktonok

Farmakológiai hatóanyag(ok)	Markemaradvány	Állatfajok	MRL-ek	Célszövetek
„Firocoxib ⁽¹⁾	Firocoxib	Lófélek	10 µg/kg 15 µg/kg 60 µg/kg 10 µg/kg	Izom Zsír Máj Vese

⁽¹⁾ Az ideiglenes MRL-ek 2007. július 1-jén járnak le.”