

SPROSTOWANIA

Sprostowanie do rozporządzenia Komisji (WE) nr 1101/2004 z dnia 10 czerwca 2004 r. zmieniającego załączniki I i II do rozporządzenia Rady (EWG) nr 2377/90 ustanawiającego wspólnotową procedurę dla określania maksymalnego limitu pozostałości weterynaryjnych produktów leczniczych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego

(Dziennik Urzędowy Unii Europejskiej L 211 z dnia 12 czerwca 2004 r.)

Litera A w załączniku na str. 5 otrzymuje brzmienie:

„A. Następująca(e) substancja(e) jest (są) wprowadzona(e) do Załącznika I (Wykaz substancji farmakologicznie czynnych, dla których ustalone zostały maksymalne limity pozostałości).

1. Środki przeciwwakcyjne
- 1.2. Antybiotyki
- 1.2.4. Makrolidy, antybiotyki makrolidowe

| Substancja(e) farmakologicznie czynna(e) | Pozostałość znacznikowa | Gatunki zwierząt | Maksymalny limit pozostałości | Tkanki docelowe |
|------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|------------------|-----------------------------------------|-------------------------------------|
| » Tulatromycyna | (2R,3S,4R,5R,8R,10R,11R,12S,13S,14R)-2-etyl-3,4,10,13-tetrahydroksy-3,5,8,10,12,14-heksametyl-11-[[3,4,6-trideoxy-3-(dimetylamino)-β-D-ksylo-hekso-pyranosyl]oksy]-1-oksa-6-azacyklopent-dekan-15-on, wyrażone jako odpowiedniki tulatromycyny | Bydło (*) | 100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg | Tłuszcz Wątroba Nerki |
| | | Świnie | 100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg | Skóra + tłuszcz Wątroba Nerki |

(*) Nie należy stosować u zwierząt, których mleko przeznaczone jest do spożycia przez ludzi.»