

ROZPORZĄDZENIE WYKONAWCZE KOMISJI (UE) 2016/312

z dnia 4 marca 2016 r.

w sprawie sprostowania rozporządzenia (UE) nr 37/2010 w odniesieniu do substancji „tylwalozyna”

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA EUROPEJSKA,

uwzględniając Traktat o funkcjonowaniu Unii Europejskiej,

uwzględniając rozporządzenie Parlamentu Europejskiego i Rady (WE) nr 470/2009 z dnia 6 maja 2009 r. ustanawiające wspólnotowe procedury określania maksymalnych limitów pozostałości substancji farmakologicznie czynnych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego oraz uchylające rozporządzenie Rady (EWG) nr 2377/90 oraz zmieniające dyrektywę 2001/82/WE Parlamentu Europejskiego i Rady i rozporządzenie (WE) nr 726/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady ⁽¹⁾, w szczególności jego art. 14 w związku z art. 17,

uwzględniając opinię Europejskiej Agencji Leków wydaną przez Komitet ds. Weterynaryjnych Produktów Leczniczych,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Komisji zwrócono uwagę na fakt, że – w odniesieniu do substancji „tylwalozyna” – w załączniku do rozporządzenia Komisji (UE) nr 37/2010 ⁽²⁾ zmienionego rozporządzeniem wykonawczym Komisji (UE) 2015/1492 ⁽³⁾ we wpisie dotyczącym pozostałości znacznikowej „tylwalozyna” podano błędnie, że owa pozostałość odnosi się do świń.
- (2) Załącznik do rozporządzenia (UE) nr 37/2010 należy sprostować, wskazując, że pozostałością znacznikową odnośnie do świń oraz odnośnie do skóry i tłuszczu oraz wątroby drobiu jest „Suma tylwalozyny i 3-O-acetylotylozyny”, zaś pozostałość znacznikowa „tylwalozyna” ma zastosowanie jedynie do jaj drobiu.
- (3) Niniejsze rozporządzenie powinno obowiązywać z mocą wsteczną od dnia stosowania rozporządzenia wykonawczego (UE) 2015/1492, ponieważ pozostałość znacznikowa dla świń podana została błędnie i powinna być sprostowana. Powinno ono zatem wejść w życie w trybie pilnym.
- (4) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Weterynaryjnych Produktów Leczniczych,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W tabeli 1 w załączniku do rozporządzenia (UE) nr 37/2010 wpis dotyczący substancji „tylwalozyna” otrzymuje brzmienie:

„Tylwalozyna	Suma tylwalozyny i 3-O-acetylotylozyny	Świnie	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Mięśnie Skóra i tłuszcz Wątroba Nerki	BRAK WPISU	Środki przeciwważne/ Antybiotyki”
		Drób	50 µg/kg 50 µg/kg	Skóra i tłuszcz Wątroba		
	Tylwalozyna	Drób	200 µg/kg	Jaja		

⁽¹⁾ Dz.U. L 152 z 16.6.2009, s. 11.

⁽²⁾ Rozporządzenie Komisji (UE) nr 37/2010 z dnia 22 grudnia 2009 r. w sprawie substancji farmakologicznie czynnych i ich klasyfikacji w odniesieniu do maksymalnych limitów pozostałości w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego (Dz.U. L 15 z 20.1.2010, s. 1).

⁽³⁾ Rozporządzenie wykonawcze Komisji (UE) 2015/1492 z dnia 3 września 2015 r. zmieniające rozporządzenie (UE) nr 37/2010 w odniesieniu do substancji „tylwalozyna” (Dz.U. L 231 z 4.9.2015, s. 10).

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie z dniem jego opublikowania w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od dnia 3 listopada 2015 r.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli dnia 4 marca 2016 r.

W imieniu Komisji
Jean-Claude JUNCKER
Przewodniczący
