

KOMMISJONENS GJENNOMFØRINGSFORORDNING (EU) 2016/312**2018/EØS/73/17****av 4. mars 2016****om retting av forordning (EU) nr. 37/2010 med hensyn til stoffet tylvalosin(*)**

EUROPAKOMMISJONEN HAR —

under henvisning til traktaten om Den europeiske unions virkemåte,

under henvisning til europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 470/2009 av 6. mai om framgangsmåter i Fellesskapet for å fastsette grenseverdier for restmengder av farmakologisk virksomme stoffer i næringsmidler av animalsk opprinnelse, om oppheving av rådsforordning (EØF) nr. 2377/90 og om endring av europaparlaments- og rådsdirektiv 2001/82/EF og europaparlaments- og rådsforordning (EF) nr. 726/2004⁽¹⁾, særlig artikkel 14 sammenholdt med artikkel 17,

under henvisning til uttalelse fra Det europeiske legemiddelkontor utarbeidet av Komiteen for veterinærpreparater og

ut fra følgende betraktninger:

- 1) Kommisjonen er blitt gjort oppmerksom på at restmarkøren tylvalosin feilaktig er angitt som restmarkør for svin når det gjelder stoffet tylvalosin i vedlegget til kommisjonsforordning (EU) nr. 37/2010⁽²⁾, som endret ved Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/1492⁽³⁾.
- 2) Vedlegget til forordning (EU) nr. 37/2010 bør rettes for å angi at restmarkøren for svin og for hud og fett og lever fra fjørfe er «Summen av tylvalosin og 3-O-acetyltulosin», og at restmarkøren tylvalosin bare gjelder for egg fra fjørfe.
- 3) Denne forordning bør få tilbakevirkende kraft fra anvendelsesdatoen for gjennomføringsforordning (EU) 2015/1492, ettersom restmarkøren for svin ble feilaktig angitt og bør rettes. Den bør tre i kraft så snart som mulig.
- 4) Tiltakene fastsatt i denne forordning er i samsvar med uttalelse fra Den faste komité for veterinærpreparater —

VEDTATT DENNE FORORDNING:

Artikkel 1

I tabell 1 i vedlegget til forordning (EU) nr. 37/2010 skal posten for stoffet tylvalosin lyde:

«Tylvalosin	Summen av tylvalosin og 3-O-acetyltulosin	Svin	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskler Hud og fett Lever Nyrer	INGEN ANGIVELSE	Antiinfektiva/ antibiotika»
		Fjørfe	50 µg/kg 50 µg/kg	Hud og fett Lever		
	Tylvalosin	Fjørfe	200 µg/kg	Egg		

(*) Denne unionsrettsakten, kunngjort i EUT L 60 av 5.3.2016, s. 3, er omhandlet i EØS-komiteens beslutning nr. 145/2016 av 8. juli 2016 om endring av EØS-avtalens vedlegg II (Tekniske forskrifter, standarder, prøving og sertifisering), se EØS-tillegget til Den europeiske unions tidende nr. 16 av 15.3.2018, s. 21.

⁽¹⁾ EUT L 152 av 16.6.2009, s. 11.

⁽²⁾ Kommisjonsforordning (EU) nr. 37/2010 av 22. desember 2009 om farmakologisk virksomme stoffer og deres klassifisering med hensyn til grenseverdier for restmengder i næringsmidler av animalsk opprinnelse (EUT L 15 av 20.1.2010, s. 1).

⁽³⁾ Kommisjonens gjennomføringsforordning (EU) 2015/1492 av 3. september 2015 om endring av forordning (EU) nr. 37/2010 med hensyn til stoffet tylvalosin (EUT L 231 av 4.9.2015, s. 10).

Artikkel 2

Denne forordning trer i kraft den dag den kunngjøres i *Den europeiske unions tidende*.

Den får anvendelse fra 3. november 2015.

Denne forordning er bindende i alle deler og kommer direkte til anvendelse i alle medlemsstater.

Utferdiget i Brussel, 4. mars 2016.

For Kommisjonen

Jean-Claude JUNCKER

President
