

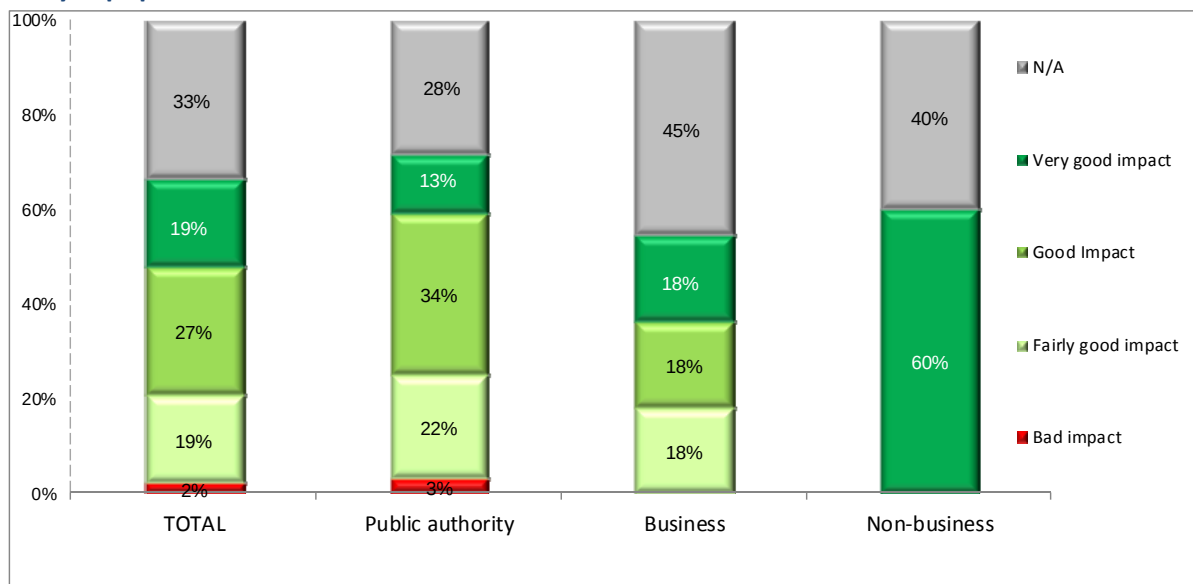
PŘÍLOHA II
VÝSLEDKY DOTAZNÍKU

Legenda grafů	
Total	Celkem
Public authority	Orgán veřejné správy
Business	Podnik
Non-business	Subjekt jiný než podnik
Yes	Ano
No	Ne
N/A (not applicable)	Nepoužije se
Very adequate balance	Velmi přiměřená rovnováha
Adequate balance	Přiměřená rovnováha
Somewhat adequate balance	Částečně přiměřená rovnováha
No adequate balance	Neexistuje přiměřená rovnováha
Very good impact	Velmi dobrý dopad
Good impact	Dobrý dopad
Fairly good impact	Obstojně dobrý dopad
Bad impact	Špatný dopad
Very useful	Velmi užitečné
Useful	Užitečné
Somewhat useful	Částečně užitečné
Not Useful	Není užitečné

1. Dopad extrapolace

Otázka č. 1. Extrapolace je zásada použití MLR stanovených pro látky v konkrétní potravíně pro jinou potravinu získanou ze stejného druhu nebo MLR stanovených u jednoho nebo více určitých druhů pro jiné druhy (článek 5 nařízení (ES) č. 470/2009).

Jaký je podle Vašeho názoru dopad extrapolace na dostupnost registrovaných veterinárních léčivých přípravků?



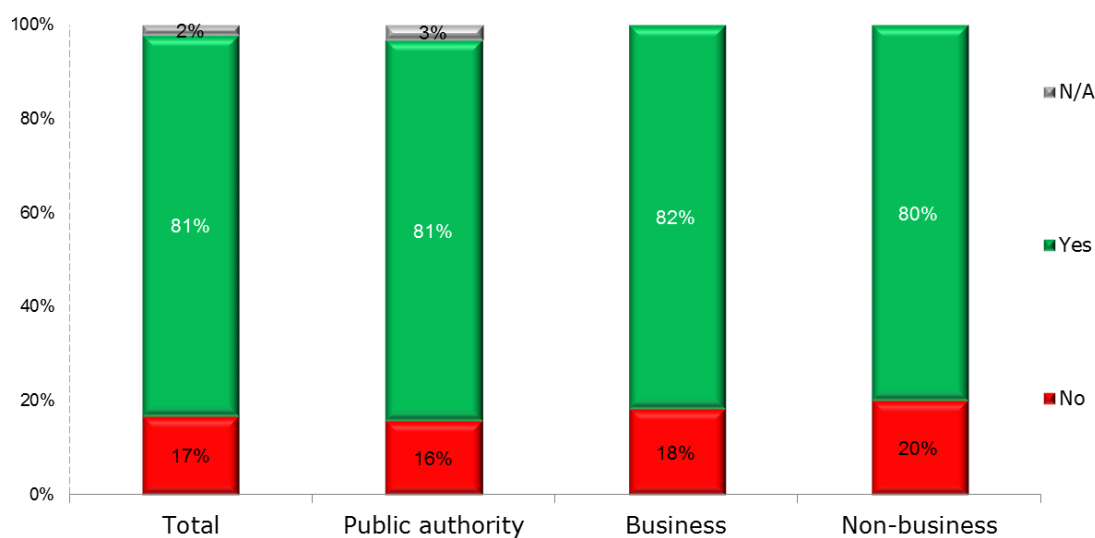
2. Seznam látek pro vícenásobné použití

Látka (látky) pro vícenásobné použití	Přípravek na ochranu rostlin		Biocidní přípravek		Doplňkové látky	
	Ano	Ne	Ano	Ne	Ano	Ne
Alfacypermethrin	X					
Amitraz	X					
Azamethifos	X					
Kumařfos	X					
Cyfluthrin	X					
Cyhalothrin	X					
Cypermethrin	X					
Deltamethrin	X					
Diazinon	X					
Diifubenzuron	X		X			
Permethrin	X					
Foxim	X					
Teflubenzuron	X					
Tau-fluvalinát	X					
Thiabendazol	X					
Diklazuril					X	
Halofuginon					X	

Lasalocid					X	
Monensin					X	

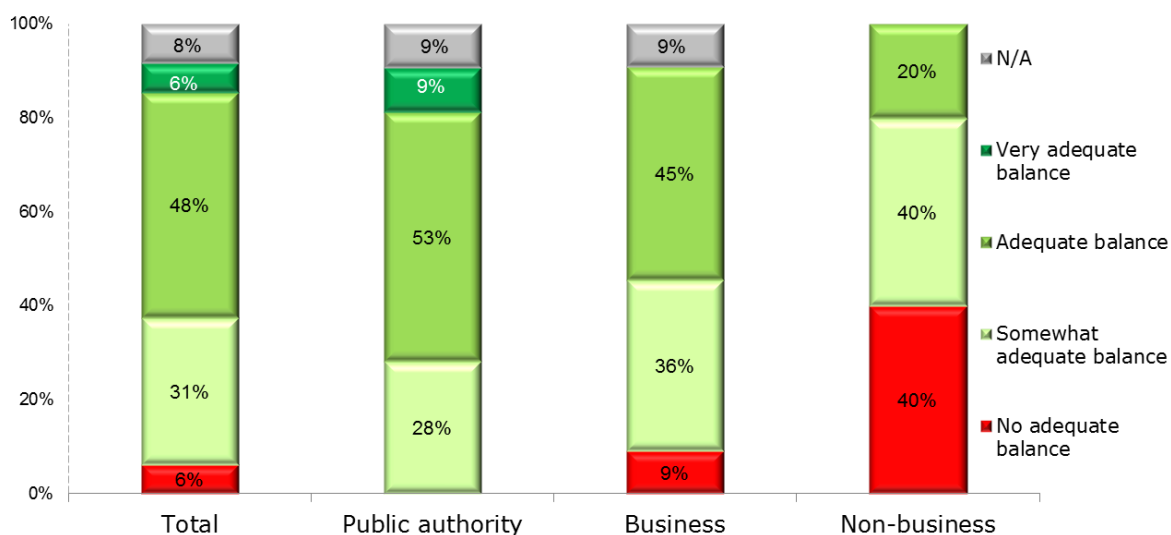
3. Oblast působnosti nařízení (ES) č. 470/2009

Otázka č. 18. Považujete oblast působnosti nařízení (ES) č. 470/2009, tak jak je vymezena v článku 1, za vhodnou?



4. Bezpečnost potravin a dostupnost veterinárních léčivých přípravků

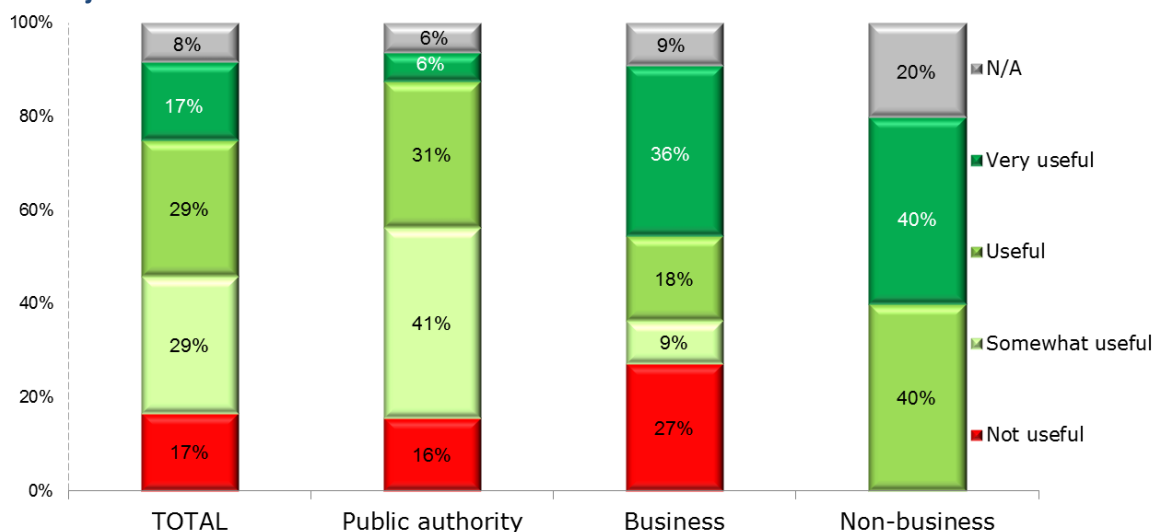
Otázka č. 5. Domníváte se, že stávající metody pro stanovení MLR a přijatelného denního příjmu (ADI) zajišťují přiměřenou rovnováhu mezi bezpečností potravin a dostupností veterinárních léčivých přípravků (článek 6 nařízení (ES) č. 470/2009)?



5. Vědecké hodnocení rizika farmakologicky účinných látek

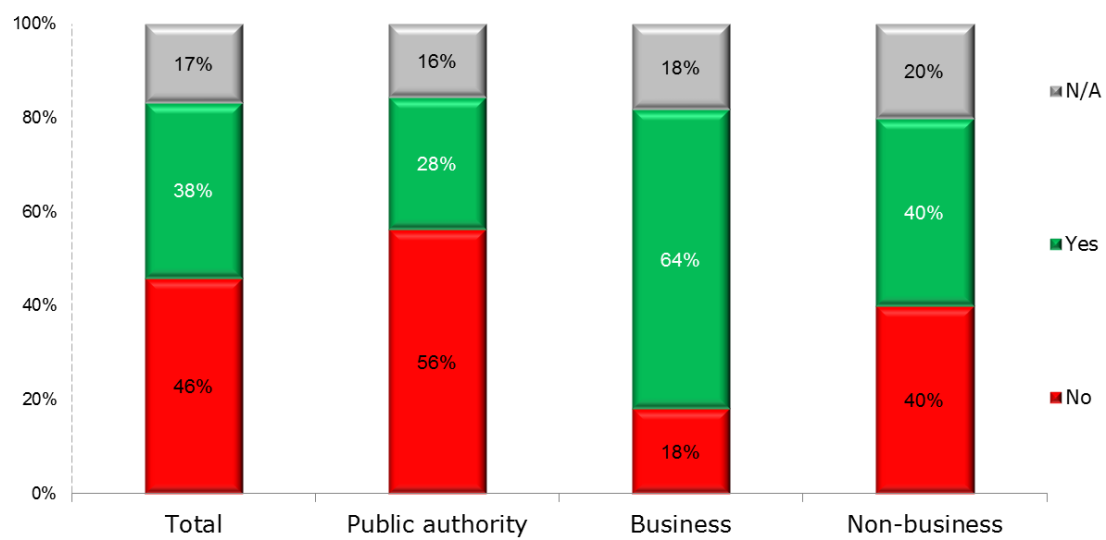
Otázka č. 3. Nelze-li metabolismus a vylučování látky posoudit, může vědecké hodnocení rizika farmakologicky účinných látek přihlídnout k údajům z monitorování a k údajům o expozici (čl. 6 odst. 3 nařízení (ES) č. 470/2009).

Považujete tato ustanovení v nařízení za užitečná?



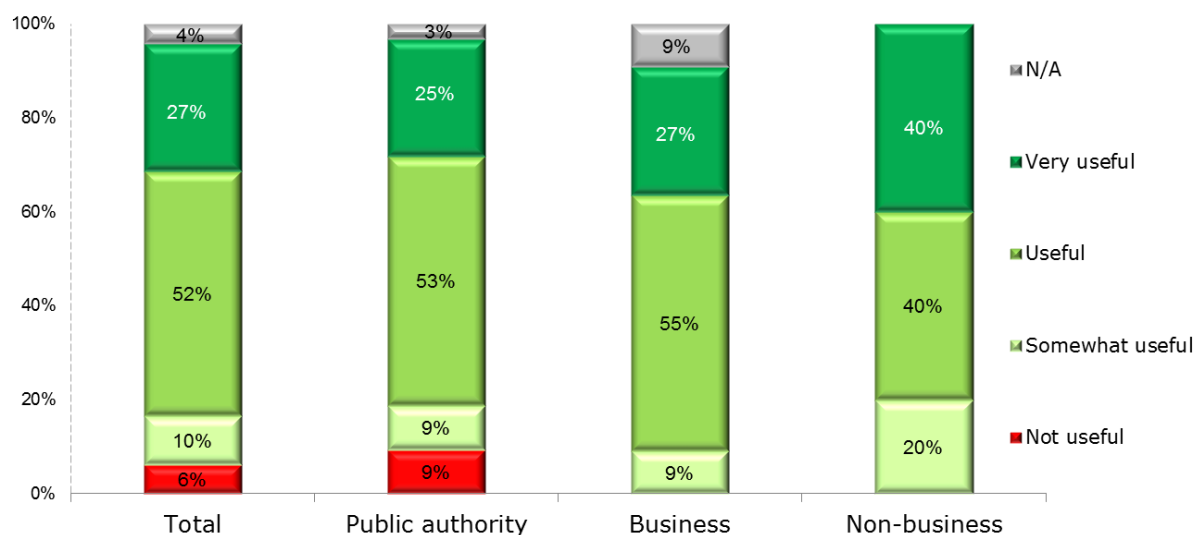
6. Vědecké hodnocení rizika a řízení rizika

Otázka č. 4. Stanovisko agentury musí sestávat z vědeckého hodnocení rizika a doporučení pro řízení rizika (články 6 a 7 nařízení (ES) č. 470/2009). Myslíte si, že by Komise měla přijmout prováděcí opatření (čl. 13 odst. 2 písm. a) nařízení (ES) č. 470/2009), které by poskytovalo další pokyny pro provádění článků 6 a 7?



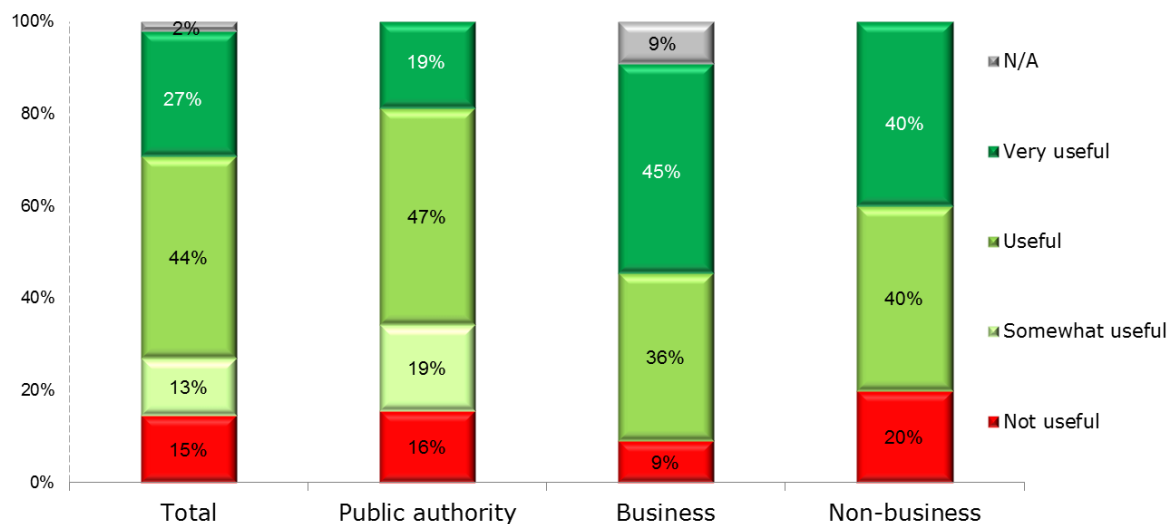
7. Stanovení prozatímních MLR

Otázka č. 9. Pro farmakologicky účinné látky určené k použití ve veterinárních léčivých přípravcích musí být stanoven MLR (článek 14 nařízení (ES) č. 470/2009). Je možnost stanovení prozatímního MLR, jsou-li vědecké údaje neúplné (čl. 14 odst. 2 písm. b) nařízení (ES) č. 470/2009), užitečná?



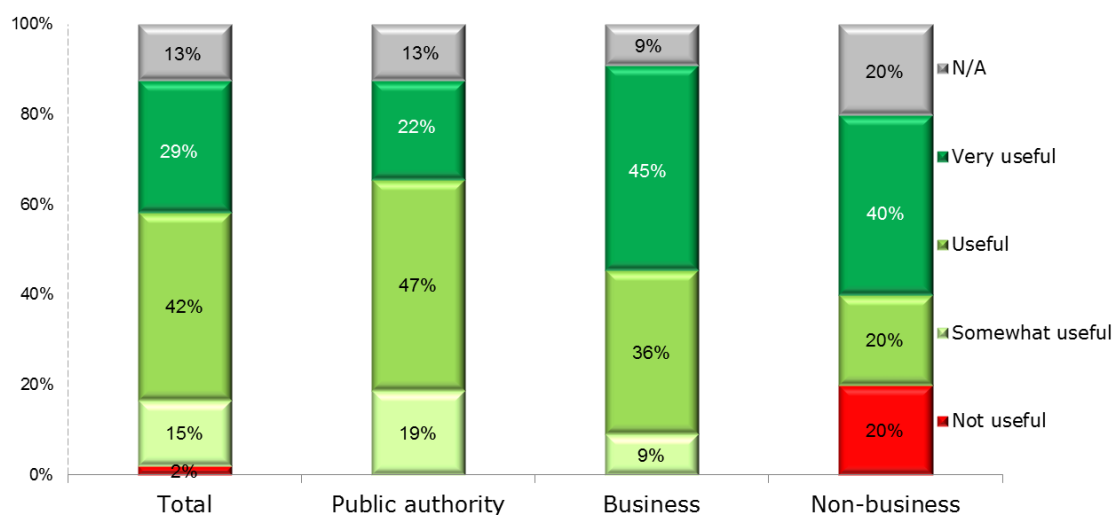
8. Stanovení MLR v EU na základě Codex Alimentarius

Otázka č. 7. MLR se stanoví na základě rozhodnutí Komise pro Codex Alimentarius, pokud Unie toto rozhodnutí podpoří (čl. 14 odst. 3 písm. b) nařízení (ES) č. 470/2009). Uveďte prosím, zda se domníváte, že stanovení MLR v Unii na základě rozhodnutí podle Codex Alimentarius je užitečným postupem.



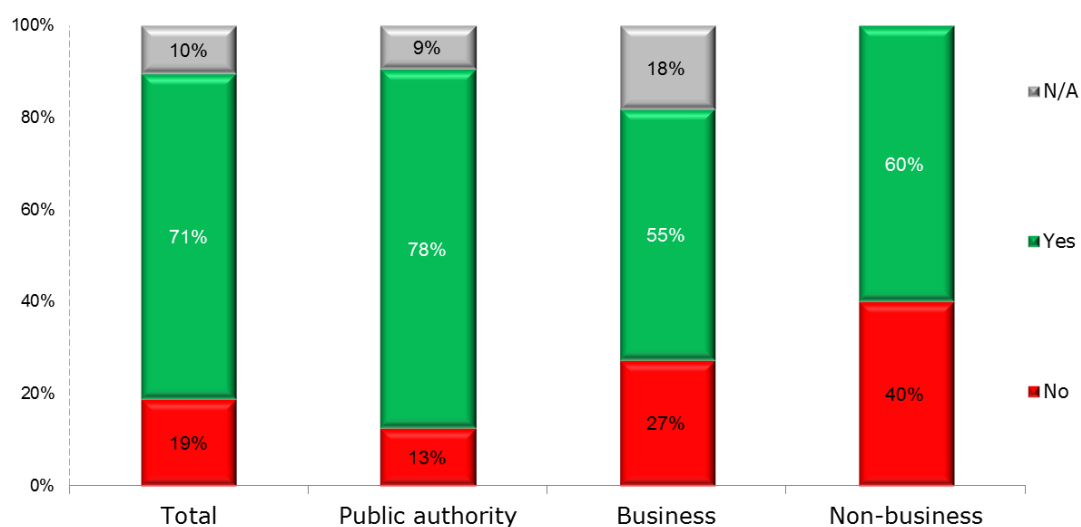
9. Kontrola a sledování reziduí v produktech živočišného původu

Otázka č. 6. Komise nebo členský stát si může vyžádat stanovisko agentury, pokud je určitá látka v určitém veterinárním léčivém přípravku povolena ve třetí zemi, ale nikoli v Unii (čl. 9 odst. 1 písm. a) nařízení (ES) č. 470/2009). Považujete tuto žádost o stanovisko za užitečnou k tomu, aby bylo možné kontrolovat a sledovat rezidua v produktech živočišného původu?



10. Ustanovení týkající se uvádění na trh

Otázka č. 16. Článek 23 nařízení (ES) č. 470/2009 stanoví, že potraviny živočišného původu mohou být uváděny na trh, jsou-li v souladu se stanoveným MLR. Domníváte se, že ustanovení čl. 23 písm. a) a b) týkající se uvádění na trh dostatečně pokrývají všechny situace?



11. Kontroly potravin živočišného původu dovážených nebo uváděných na trh EU

Otázka č. 14. Považuje-li se to za nutné kvůli zajištění fungování kontrol potravin živočišného původu dovezených nebo uvedených na trh EU, může Komise stanovit pro rezidua farmakologicky účinných látek referenční hodnoty pro opatření (článek 18 nařízení (ES) č. 470/2009). Jste si vědomi existence nějakých problémů souvisejících s kontrolami, pro něž by bývalo bylo užitečné stanovit referenční hodnotu pro opatření?

