

31996R1798

18.9.1996.

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 236/23

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1798/96

(1996. gada 17. septembris),

ar kuru groza III pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlikumu daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1990. gada 26. jūnija Regulu (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos ⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1742/96 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 7. un 8. pantu,

tā kā saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90 pakāpeniski jānosaka visu to farmakoloģiski aktīvo vielu maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajos medikamentos, kurus paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem;

tā kā maksimālie pieļaujamie atlieku daudzumi būtu jānosaka tikai pēc tam, kad Veterināro zāļu komiteja ir pārbaudījusi visu būtisko informāciju, kas attiecas uz attiecīgās vielas atlieku nekaitīgumu patērētājiem, kuri lieto dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktus, un atlieku ietekmi uz pārtikas produktu rūpniecisko pārstrādi;

tā kā, nosakot veterināro zāļu maksimāli pieļaujamās atlieku daudzumus dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, jāprecizē dzīvnieku sugas, kurās atliekas ir pieļaujamās, vielas daudzumi, kas pieļaujami katrā no attiecīgajiem gaļas audiem, kuri iegūti no dzīvnieka, kam lietotas zāles (izmeklējamie substrāti), un to atlieku pamatīpašības, kuras ir svarīgas atlieku uzraudzībai, (marķieratliekas);

tā kā, lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi parasti būtu jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tā kā tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieres, tāpēc maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi vienmēr būtu jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem;

tā kā to veterināro zāļu maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum;

tā kā attiecībā uz atklāto jautājumu par nekaitīgumu un atliekām iesniegtos zinātniskos datus uzskatīja par nepietiekamiem, lai pabeigtu albendazola, tiamfenikola, oksibendazola, flubendazola un azaperona izvērtējumu nolūkā tos iekļaut Padomes Regulas (EK) Nr. 2377/90 I pielikumā;

tā kā ir sniegta papildu informācija par albendazolu, tiamfenikolu, oksibendazolu, flubendazolu un azaperonu; lai varētu pabeigt zinātnisko izvērtējumu, pagarina iepriekšminēto vielu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu pagaidu termiņu, kas noteikts Regulas (EK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

tā kā pirms šīs regulas stāšanās spēkā būtu jāatvēl 60 dienu laikposms, kurā dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, var izdarīt jebkurus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro zāļu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar Padomes Direktīvu 81/851/EEK ⁽³⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 93/40/EEK ⁽⁴⁾;

tā kā šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Veterināro zāļu pastāvīgās komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumu ar šo groza, kā noteikts šīs regulas pielikumā.

2. pants

Šī regula stājas spēkā sešdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī.

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 226, 7.9.1996., 5. lpp.

⁽³⁾ OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.

⁽⁴⁾ OV L 214, 24.8.1993., 31. lpp.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 1996. gada 17. septembrī

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Martin BANGEMANN

PIELIKUMS

Šādi groza Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumu:

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.3. Tiamfenikols un attiecīgie savienojumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"1.2.3.1. Tiamfenikols	Tiamfenikols	Govis, mājputni	40 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres, tauki	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1988."

2. Pretparazītu līdzekļi

2.1. Līdzekļi pret endoparazītiem

2.1.1. Benzimidazoli un probenzimidazoli

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"2.1.1.4. Albendazols	Albendazola un metabolītu summa, ko mēra kā 2-amino-benzimidazolsulfonu	Govis, aitas	100 µg/kg	Muskuļi, tauki, piens	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998.
			500 µg/kg	Nieres	
			1 000 µg/kg	Aknas	
2.1.1.7. Flubendazols	Flubendazols	Mājputni un medījамie putni	500 µg/kg	Aknas	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998.
			200 µg/kg	Muskuļi	
			400 µg/kg	Olas	
		Cūkas	10 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres, tauki	

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
2.1.1.8. Oksibendazols	Oksibendazols	Govis, aitas, cūkas, zirgi	100 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres, tauki	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998.”
		Govis, aitas	50 µg/kg	Piens	

- 3. Līdzekļi, kas iedarbojas uz nervu sistēmu
- 3.1. Līdzekļi, kas iedarbojas uz centrālo nervu sistēmu
- 3.1.1. Butirofenona trankvilizatori

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
3.1.1.1. Azaperons	Azaperols	Visas produktīvās sugas	100 µg/kg	Nieres	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998.”
			50 µg/kg	Aknas, muskuļi, tauki	