

32001R1815

15.9.2001

ÚŘEDNÍ VĚSTNÍK EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ

L 246/11

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 1815/2001

ze dne 14. září 2001,

kterým se mění přílohy I, II a III nařízení Rady (EHS) č. 2377/90, kterým se stanoví postup Společenství pro stanovení maximálních limitů reziduí veterinárních léčivých přípravků v potravinách živočišného původu

(Text s významem pro EHP)

KOMISE EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ,

s ohledem na Smlouvu o založení Evropského společenství,

s ohledem na nařízení Rady (EHS) č. 2377/90 ze dne 26. června 1990, kterým se stanoví postup Společenství pro stanovení maximálních limitů reziduí veterinárních léčivých přípravků v potravinách živočišného původu⁽¹⁾, naposledy pozměněné nařízením Komise (ES) č. 1680/2001⁽²⁾, a zejména na články 7 a 8 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) V souladu s nařízením (EHS) č. 2377/90 musí být maximální limity reziduí stanoveny postupně pro všechny farmakologicky účinné látky, které jsou používány ve Společenství ve veterinárních léčivých přípravcích určených k podání zvířatům určeným k produkci potravin.
- (2) Maximální limity reziduí mohou být stanoveny až poté, co Výbor pro veterinární léčivé přípravky vyhodnotí všechny relevantní informace, které se týkají bezpečnosti reziduí dotyčných látek pro spotřebitele potravin živočišného původu a vlivu reziduí na průmyslové zpracování potravin.
- (3) Při stanovování maximálních limitů pro rezidua veterinárních léčivých přípravků v potravinách živočišného původu je nezbytné výslovně uvést druhy zvířat, u kterých mohou být rezidua přítomna, povolené hladiny ve všech relevantních požitelných tkáních získávaných z ošetřených zvířat (cílová tkáň) a charakter rezidua, které je relevantní pro sledování reziduí (indikátorové reziduum).
- (4) Pro kontrolu reziduí, jak je stanoveno v příslušných právních předpisech Společenství, musí být maximální limity reziduí obecně stanoveny pro cílové tkáně jater nebo ledvin. Játra a ledviny jsou však často z jatečně upravených těl, která jsou předmětem mezinárodního obchodu, odstraňovány, a maximální limity reziduí proto musí být rovněž vždy stanoveny i pro svalovou tkáň nebo tkáň tukovou.

- (5) V případě veterinárních léčivých přípravků, které jsou určeny k použití u nosnic, u zvířat produkujících mléko nebo u včel, musí být maximální limity reziduí stanoveny rovněž pro vejce, mléko či med.
- (6) Deltamethrin (skot, ovce) musí být zařazen do přílohy I nařízení (EHS) č. 2377/90.
- (7) Sorbitantrioleát musí být zařazen do přílohy II nařízení (EHS) č. 2377/90.
- (8) Aby bylo umožněno dokončení vědeckých studií, musí být pro deltamethrin (kur domácí) prodlouženo trvání platnosti prozatímních limitů reziduí definovaných v předchozím období v příloze III nařízení (EHS) č. 2377/90.
- (9) Než toto nařízení vstoupí v platnost, musí být k dispozici přiměřená lhůta, aby členské státy mohly učinit veškeré úpravy, které mohou být nezbytné s ohledem na rozhodnutí o registraci příslušných veterinárních léčivých přípravků vydaná v souladu se směrnicí Rady 81/851/EHS⁽³⁾, naposledy pozměněnou směrnicí Komise 2000/37/ES⁽⁴⁾, aby byla zohledněna ustanovení tohoto nařízení.
- (10) Opatření uvedená v tohoto nařízení jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro veterinární léčivé přípravky,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Přílohy I, II a III nařízení (EHS) č. 2377/90 se mění tak, jak je stanoveno v příloze tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost třetím dnem po vyhlášení v Úředním věstníku Evropských společenství.

Použije se od šedesátého dne po vyhlášení.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 224, 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 227, 23.8.2001, s. 33.

⁽³⁾ Úř. věst. L 317, 6.11.1981, s. 1.

⁽⁴⁾ Úř. věst. L 139, 10.6.2000, s. 25.

Toto nařízení je závazné v celém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

V Bruselu dne 14. září 2001.

Za Komisi
Erkki LIIKANEN
člen Komise

PŘÍLOHA

A. V příloze I nařízení (EHS) č. 2377/90 se vkládá tato látka:

2. Antiparazitika
- 2.2 Antiparazitika zevní
- 2.2.3 Pyrethroidy

Farmakologicky účinná (účinné) látka (látky)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MRL	Cílové tkáně	Další ustanovení
„deltamethrin	deltamethrin	skot	10 µg/kg	svalovina	nepoužívat u zvířat, která produkují mléko k lidské spotřebě“
			50 µg/kg	tuk	
			10 µg/kg	játra	
			10 µg/kg	ledviny	
			20 µg/kg	mléko	
		ovce	10 µg/kg	svalovina	
			50 µg/kg	tuk	
			10 µg/kg	játra	
			10 µg/kg	ledviny	

B. V příloze II nařízení (EHS) č. 2377/90 se vkládá tato látka:

2. Organické látky

Farmakologicky účinná (účinné) látka (látky)	Druh zvířat	Další ustanovení
„sorbitantrioleát	všechny druhy zvířat určené k produkci potravin“	

C. Příloha III nařízení (EHS) č. 2377/90 se mění takto:

2. Antiparazitika
- 2.2 Antiparazitika zevní
- 2.2.3 Pyrethroidy

Farmakologicky účinná (účinné) látka (látky)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MRL	Cílové tkáně	Další ustanovení
„deltamethrin	deltamethrin	kur domácí	10 µg/kg	svalovina	prozatímní MRL platí do 1. 7. 2003“
			50 µg/kg	kůže a tuk	
			10 µg/kg	játra	
			10 µg/kg	ledviny	
			50 µg/kg	vejce	