

32003R2011

15.11.2003

ÚŘEDNÍ VĚSTNÍK EVROPSKÉ UNIE

L 297/15

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 2011/2003

ze dne 14. listopadu 2003,

kterým se mění přílohy I 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. 1873/2003⁽²⁾, a zejména na články 6, 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 posoudí všechny relevantní informace týkající se 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, hladiny, které mohou být přítomné ve všech relevantních požitelných tkáních získávaných z ošetřených zvířat (cílová tkáň), a povahu rezidua, které je relevantní pro sledování reziduí (indikátorové reziduum);
- (4) pro kontrolu reziduí, jak je stanoveno v příslušných právních předpisech Společenství, mají být maximální limity reziduí obvykle stanoveny pro cílové tkáně jater nebo ledvin. Játra a ledviny jsou však často z jatečně upravených těl, která jsou předmětem mezinárodního

obchodu, odstraňovány, a proto mají být maximální limity reziduí vždy stanoveny i pro tkáň svalovou nebo 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) alfa-cypermethrin a metamizol by měly být zařazeny do přílohy I nařízení (EHS) č. 2377/90;
- (7) aby bylo možné dokončit vědecké studie, měl by být foxim zařazen do přílohy III nařízení (EHS) č. 2377/90;
- (8) před vstupem tohoto nařízení v platnost musí být členským státům poskytnuta přiměřená lhůta, aby mohly ke zohlednění ustanovení tohoto nařízení učinit veškeré úpravy, které mohou být nezbytné s ohledem na rozhodnutí o registraci dotyčných veterinárních léčivých přípravků vydaná v souladu se směrnicí Evropského parlamentu a Rady 2001/82/ES⁽³⁾;
- (9) opatření tohoto nařízení jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro veterinární léčivé přípravky,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Přílohy I a III nařízení (EHS) č. 2377/90 se mění způsobem uvedeným v příloze tohoto nařízení.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost třetím dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Použije se od šedesátého dne po vyhlášení.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 224, 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 275, 25.10.2003, s. 9.

⁽³⁾ Úř. věst. L 311, 28.11.2001, s. 1.

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

V Bruselu dne 14. listopadu 2003.

Za Komisi
Erkki LIIKANEN
člen Komise

PŘÍLOHA

A. V příloze I nařízení (EHS) č. 2377/90 se vkládají tyto látky:

- 2. Antiparazitika
- 2.2 Ektoparazitika
- 2.2.3 Pyrethroidy

Farmakologicky účinná (-é) látka (-y)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MLR	Cílové tkáň
„alfa-cypermethrin	Cypermethrin (suma isomerů)	Skot, ovce	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Svalovina Tuk Játra Ledviny Mléko ⁽¹⁾

(¹) Musí být dodržena další ustanovení směrnice Komise 98/82/ES (Úř. věst. L 290, 29.10.1998, s. 25).“

- 4. Protizánětlivé látky
- 4.1 Nesteroidní protizánětlivé látky
- 4.1.5 Deriváty pyrazolonu

Farmakologicky účinná (-é) látka (-y)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MLR	Cílové tkáň
„Metamizol	4-Methylaminoantipyrin	Skot	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Svalovina Tuk Játra Ledviny Mléko ¹
		Prasata	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Svalovina Kůže a tuk Játra Ledviny
		Koňovití	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Svalovina Tuk Játra Ledviny“

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

2. Antiparazitika

2.2 Ektoparazitika

2.2.4 Organické sloučeniny fosforu

Farmakologicky účinná (-é) látka (-y)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MLR	Cílové tkáně
„Foxim (1)“	Foxim	Kuřata	50 µg/kg 550 µg/kg 25 µg/kg 50 µg/kg 60 µg/kg	Svalovina Kůže a tuk Játra Ledviny Vejce

(1) U prozatímního MLR skončí platnost dne 1. 7. 2005.“