

31996R1742

7.9.1996

ÚŘEDNÍ VĚSTNÍK EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ

L 226/5

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 1742/96

ze dne 6. září 1996,

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

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. 1433/96⁽²⁾, a zejména na články 6, 7 a 8 uvedeného nařízení,

vzhledem k tomu, že 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;

vzhledem k tomu, že maximální limity reziduí mohou být stanoveny až poté, co Výbor pro veterinární léčivé přípravky zhodnotí všechny významné informace, které se týkají bezpečnosti reziduí příslušných látek pro spotřebitele potravin živočišného původu a vlivu reziduí na průmyslové zpracování potravin;

vzhledem k tomu, že 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 významných požitelných tkáních získávaných z ošetřených zvířat (cílová tkáň) a charakter rezidua, které je významné pro sledování reziduí (indikátorové reziduum);

vzhledem k tomu, že pro kontrolu reziduí, jak je stanoveno v příslušných právních předpisech Společenství, musí být maximální limity reziduí obecně stanoveny pro cílové tkáňe jater nebo ledvin; že játra a ledviny jsou však často z jatečných těl, která jsou předmětem mezinárodního obchodu, odstraňovány a maximální limity reziduí proto musí být rovněž vždy stanoveny i pro svalovou tkáň a tkáň tukovou;

vzhledem k tomu, že 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;

vzhledem k tomu, že amitraz (pro prasata) musí být zařazen do přílohy I nařízení (EHS) č. 2377/90;

vzhledem k tomu, že cetrimid, lobelin, pankreatin, chlorokresol, thymol a ketoprofen (pro prasata) musí být zařazeny do přílohy II nařízení (EHS) č. 2377/90;

vzhledem k tomu, že amitraz (pro skot a ovce) musí být zařazen do přílohy III nařízení (EHS) č. 2377/90, aby bylo umožněno dokončení vědeckých studií;

vzhledem k tomu, že před tím, než toto nařízení vstoupí v platnost, musí být stanovena lhůta 60 dnů k tomu, 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 93/40/EHS⁽⁴⁾, aby byla zohledněna ustanovení tohoto nařízení;

vzhledem k tomu, že opatření uvedená v tomto 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 šedesátým dnem po vyhlášení v Úředním věstníku Evropských společenství.

⁽¹⁾ Úř. věst. L 224, 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 184, 24.7.1996, s. 21.

⁽³⁾ Úř. věst. L 317, 6.11.1981, s. 1.

⁽⁴⁾ Úř. věst. L 214, 24.8.1993, s. 31.

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

V Bruselu dne 6. září 1996.

Za Komisi
Martin BANGEMANN
člen Komise

PŘÍLOHA

Nariadení (EHS) č. 2377/90 se mění takto:

A. Příloha I se mění takto:

2. Antiparazitika

2.2. Antiparazitika zevní

2.2.2. Formamidiny

Farmakologicky účinná látka (účinné látky)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MRL	Cílové tkáně	Další ustanovení
„2.2.2.1 Amitraz	Suma amitrazu a všech metabolitů obsahujících 2,4 DMA skupinu vyjádřená jako amitraz	Prasata	400 µg/kg	Tuk + kůže	
			200 µg/kg	Játra, ledviny“	

B. Příloha II se mění takto:

2. Organické látky

Farmakologicky účinná látka (účinné látky)	Druh zvířat	Další ustanovení
„2.30 Ketoprofen	Prasata	
2.57 Cetrimid	Všechny druhy zvířat určené k produkci potravin	
2.58 Lobelin	Všechny druhy zvířat určené k produkci potravin	
2.59 Pankreatin	Všechny druhy savců určené k produkci potravin	Pouze k topickému použití
2.60 Chlorokresol	Všechny druhy zvířat určené k produkci potravin	
2.61 Thymol	Všechny druhy zvířat určené k produkci potravin“	

C. Příloha III se mění takto:

2. Antiparazitika

2.2. Antiparazitika zevní

2.2.1. Formamidiny

Farmakologicky účinná látka (účinné látky)	Indikátorové reziduum	Druh zvířat	MRL	Cílové tkáně	Další ustanovení
„2.2.1.1 Amitraz	Suma amitrazu a všech metabolitů obsahujících 2,4 DMA skupinu vyjádřená jako amitraz	Skot	200 µg/kg	Játra, ledviny, tuk	Prozatímní MRL platí do 1. července 1998“
			10 µg/kg	Mléko	
		Ovce	400 µg/kg	Tuk	
			200 µg/kg	Játra, ledviny	