

KOMISJONI MÄÄRUS (EÜ) nr 1245/2007,

24. oktoober 2007,

millega muudetakse määruse (EÜ) nr 2075/2005 I lisa seoses pepsiinilahuse kasutamise ja *Trichinella* avastamiseks lihas

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA ÜHENDUSTE KOMISJON,

(5) Käesolevas määruses sätestatud meetmed on kooskõlas toiduahela ja loomatervishoiu alalise komitee arvamusega,

võttes arvesse Euroopa Ühenduse asutamislepingut,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 29. aprilli 2004. aasta määrust (EÜ) nr 854/2004, millega kehtestatakse erieeskirjad inimtoiduks ettenähtud loomsete saaduste ametlikuks kontrollimiseks, ⁽¹⁾ eriti selle artikli 18 lõikeid 9 ja 10,

Määruse (EÜ) nr 2075/2005 I lisa muudetakse järgmiselt.

ning arvestades järgmist:

1) I peatükki muudetakse järgmiselt:

(1) Komisjoni 5. detsembri 2005. aasta määruses (EÜ) nr 2075/2005 (millega kehtestatakse erieeskirjad liha ametlikuks kontrollimiseks keeritsusside (*Trichinella*) suhtes) ⁽²⁾ sätestatakse *Trichinella* avastamise meetodid rümpadelt võetavates proovides. Kõnealuse määruse I lisa sätestatud referentmeetodis nõutakse, et *Trichinella* vastsete avastamiseks lihast võetud proovides tuleb lisada proovile $10 \pm 0,2$ g pepsiini.

a) punkti 1 alapunkt p asendatakse järgmisega:

„p) pepsiin tugevusega: 1: 10 000 NF (US National Formulary) ehk 1: 12 500 BP (British Pharmacopoeia) ja 2 000 FIP (Fédération internationale de pharmacie) või stabiliseeritud pepsiinilahus pepsiinisisaldusega alates 660 Euroopa farmakopöa ühikut/ml;”

(2) On ilmunud aruanded, ⁽³⁾ milles tõendatakse, et pepsiinipulber võib põhjustada teatavatel tundlikel inimestel allergilisi reaktsioone.

b) punkt 3.I.b asendatakse järgmisega:

„b) lisatakse $10 \pm 0,2$ g pepsiini või $30 \pm 0,5$ ml pepsiinilahust.”

(3) Ühenduse tugilaboris tehtud uuringud, mis käsitlevad parasiite, on näidanud, et *Trichinella* avastamise referentmeetod ei tekita allergilisi reaktsioone, kui pepsiinipulbri asemel kasutatakse tootja juhiste kohaselt pepsiinilahust. Seega tuleks selline alternatiivmeetod sätestada nii lihas leiduva *Trichinella* avastamise referentmeetodi kui ka samaväärselise meetodi puhul.

2) II peatükki muudetakse järgmiselt:

a) punkt A.1.q asendatakse järgmisega:

„q) pepsiin tugevusega: 1: 10 000 NF (US National Formulary) ehk 1: 12 500 BP (British Pharmacopoeia) ja 2 000 FIP (Fédération internationale de pharmacie) või stabiliseeritud pepsiinilahus pepsiinisisaldusega alates 660 Euroopa farmakopöa ühikut/ml;”

(4) Määrust (EÜ) nr 2075/2005 tuleks vastavalt muuta.

b) punkt A.3.II.a.v asendatakse järgmisega:

„v) Lõpuks lisatakse 6 grammi pepsiini või 18 ml pepsiinilahust. Sellest lisamisjärjestusest tuleb rangelt kinni pidada, et vältida pepsiini lagunemist;”

⁽¹⁾ ELT L 139, 30.4.2004, lk 206. Määrust on viimati muudetud määrusega (EÜ) nr 1791/2006 (ELT L 363, 20.12.2006, lk 1).

⁽²⁾ ELT L 338, 22.12.2005, lk 60. Määrust on muudetud määrusega (EÜ) nr 1665/2006 (ELT L 320, 18.11.2006, lk 46).

⁽³⁾ J Investig Allergol Clin Immunol (2006) 16, 136–137.

c) punkt C.3.I.h asendatakse järgmisega:

„h) Lõpuks lisatakse 7 grammi pepsiini või 21 ml pepsiinilahust. Sellest lisamisjärjestusest tuleb rangelt kinni pidada, et vältida pepsiini lagunemist.”.

Artikkel 2

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 24. oktoober 2007

Komisjoni nimel
komisjoni liige
Markos KYPRIANOU