

KOMISSION ASETUS (EY) N:o 1245/2007,**tehty 24 päivänä lokakuuta 2007,****asetuksen (EY) N:o 2075/2005 liitteen I muuttamisesta nestemäisen pepsiinin käytön osalta trikiinin osoittamiseksi lihassa****(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)**

EUROOPAN YHTEISÖJEN KOMISSIO, joka

- (5) Tässä asetuksessa säädetty toimenpiteet ovat elintarvikeketjua ja eläinten terveyttä käsittelevän pysyvän komitean lausunnon mukaiset,

ottaa huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen,

ON ANTANUT TÄMÄN ASETUKSEN:

ottaa huomioon ihmisravinnoksi tarkoitettujen eläinperäisten tuotteiden virallisen valvonnan järjestämistä koskevista erityissäännöistä 29 päivänä huhtikuuta 2004 annetun Euroopan parlamentin ja neuvoston asetuksen (EY) N:o 854/2004 ⁽¹⁾ ja erityisesti sen 18 artiklan 9 ja 10 kohdan,

1 artikla

Muutetaan asetuksen (EY) N:o 2075/2005 liite I seuraavasti:

sekä katsoo seuraavaa:

1) Muutetaan I luku seuraavasti:

a) korvataan 1 kohdan p alakohta seuraavasti:

- (1) Virallisia lihan trikiinitarkastuksia koskevista erityissäännöistä annetussa asetuksessa (EY) N:o 2075/2005 ⁽²⁾ säädetään menetelmistä trikiinin osoittamiseksi ruhoista otetuissa näytteissä. Kyseisen asetuksen liitteessä I säädettyssä vertailumenetelmässä trikiinin toukkien osoittamiseksi lihanäytteissä näytteeseen lisätään $10 \pm 0,2$ g pepsiiniä.

"p) Pepsiiniä, jonka vahvuus on 1:10 000 NF (US National Formulary) eli 1:12 500 BP (British Pharmacopoeia) eli 2 000 FIP (Fédération Internationale de Pharmacie), tai stabiloitua nestemäistä pepsiiniä vähintään 660 Euroopan farmakopean yksikköä/ml.;"

- (2) On julkaistu raportteja ⁽³⁾, joiden mukaan pepsiinijauhe voi aiheuttaa allergisia reaktioita tietyillä sille herkistyneillä henkilöillä.

b) korvataan 3 kohdan I alakohdan b alakohta seuraavasti:

"b) Lisätään $10 \pm 0,2$ g pepsiiniä tai $30 \pm 0,5$ ml nestemäistä pepsiiniä."

- (3) Loisten tutkimuksia varten nimetyn yhteisön vertailulaboratorion tekemistä selvityksistä on käynyt ilmi, että trikiinin osoittamista koskevan vertailumenetelmän herkkyyks ei muutu käytettäessä pepsiinijauheen sijaan nestemäistä pepsiiniä valmistajan ohjeiden mukaisesti. Sen vuoksi olisi säädettävä tällaisesta vaihtoehdosta sekä trikiinin osoittamiseksi lihassa käytettävässä vertailumenetelmässä että sitä vastaavassa menetelmässä.

2) Muutetaan II luku seuraavasti:

a) korvataan A kohdan 1 alakohdan q alakohta seuraavasti:

"q) Pepsiiniä, jonka vahvuus on 1:10 000 NF (US National Formulary) eli 1:12 500 BP (British Pharmacopoeia) eli 2 000 FIP (Fédération Internationale de Pharmacie), tai stabiloitua nestemäistä pepsiiniä, jossa on vähintään 660 Euroopan farmakopean yksikköä/ml.;"

- (4) Sen vuoksi asetusta (EY) N:o 2075/2005 olisi muutettava.

b) korvataan A kohdan 3 alakohdan II alakohdan a alakohdan v alakohta seuraavasti:

"v) Lisätään lopuksi 6 g pepsiiniä tai 18 ml nestemäistä pepsiiniä. Tätä lisäämisjärjestystä on noudatettava tarkasti, jotta pepsiini ei hajoa.;"

⁽¹⁾ EUVL L 139, 30.4.2004, s. 206, oikaisu EUVL L 226, 25.6.2004, s. 83. Asetus sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna neuvoston asetuksella (EY) N:o 1791/2006 (EUVL L 363, 20.12.2006, s. 1).

⁽²⁾ EUVL L 338, 22.12.2005, s. 60. Asetus sellaisena kuin se on muutettuna asetuksella (EY) N:o 1665/2006 (EUVL L 320, 18.11.2006, s. 46).

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

c) korvataan C kohdan 3 alakohdan I alakohdan h alakohta seuraavasti:

”h) Lisätään lopuksi 7 g pepsiiniä tai 21 ml nestemäistä pepsiiniä. Tätä lisäämisjärjestystä on noudatettava tarkasti, jotta pepsiini ei hajoa.”

2 artikla

Tämä asetus tulee voimaan kahdentenakymmenentenä päivänä sen jälkeen, kun se on julkaistu *Euroopan unionin virallisessa lehdessä*.

Tämä asetus on kaikilta osiltaan velvoittava, ja sitä sovelletaan sellaisenaan kaikissa jäsenvaltioissa.

Tehty Brysselissä 24 päivänä lokakuuta 2007.

Komission puolesta

Markos KYPRIANOU

Komission jäsen
