

31996R0282

L 37/12

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

1996 2 15

KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 282/96**1996 m. vasario 14 d.****iš dalies keičiantis Tarybos reglamento (EEB) Nr. 2377/90, nustatančio veterinarinių vaistų likučių gyvūninės kilmės maisto produktuose didžiausių kiekių nustatymo tvarką Bendrijoje, I, II ir III priedus****(tekstas svarbus EEE)**

EUROPOS BENDRIJŲ KOMISIJA,

atsižvelgdama į Europos bendrijos steigimo sutartį,

atsižvelgdama į 1990 m. birželio 26 d. Tarybos reglamentą (EEB) Nr. 2377/90, nustatantį veterinarinių vaistų likučių gyvūninės kilmės maisto produktuose didžiausių kiekių nustatymo tvarką Bendrijoje ⁽¹⁾, su paskutiniais pakeitimais, padarytais Komisijos reglamentu (EB) Nr. 281/96 ⁽²⁾, ypač į jo 6, 7 ir 8 straipsnius,

kadangi pagal Reglamentą (EEB) Nr. 2377/90 didžiausi likučių kiekiai palaipsniui turi būti nustatyti visoms farmakologiškai aktyvioms medžiagoms, Bendrijoje naudojamoms veterinariniuose vaistuose, kurie skiriami maistui skirtiems gyvūnams;

kadangi didžiausi likučių kiekiai turėtų būti nustatomi tik po to, kai Veterinarinių vaistų komitetas patikrina visą atitinkamą informaciją apie konkrečios medžiagos likučių saugą gyvūninės kilmės maisto produktų vartotojui ir likučių poveikį pramoniniam maisto produktų perdirbimui;

kadangi nustatant didžiausią veterinarinių vaistų likučių kiekį gyvūninės kilmės maisto produktuose būtina apibrėžti gyvūnų, kuriuose gali būti likučių, rūšis, likučių lygiai kiekviename svarbiame gydyto gyvūno kūno audinyje (tiriamasis audinys) ir likučio (nustatomasis likutis), tinkamo stebėti ir kontroliuoti likučių kiekį, tipą;

kadangi siekiant kontroliuoti likučių kiekį, kaip numatyta atitinkamuose Bendrijos teisės aktuose, didžiausi likučių kiekiai paprastai turėtų būti nustatyti tiriamuose kepenų arba inkstų audiniuose; tačiau kadangi kepenys ir inkstai dažnai pašalinami iš skerdenų, skirtų tarptautinei prekybai, todėl didžiausi likučių kiekiai visuomet turėtų būti nustatyti raumenų arba riebalų audiniuose;

kadangi tais atvejais, kai veterinariniai vaistai skirti dedekliams paukščiams, gyvūnams laktacijos laikotarpiu arba bitėms, didžiausias likučių kiekiai taip pat turi būti nustatomi kiaušiniams, pienui arba medui;

kadangi cefkvinomas turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 I priedą;

kadangi buserelinas, ketoprofenas, kofeinas, teofilinas ir teobrominas turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedą;

kadangi siekiant baigti mokslinius tyrimus josamicinas, dekokvinatas ir kolistinas turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priedą;

kadangi iki šio reglamento įsigaliojimo turėtų būti numatytas 60 dienų laikotarpis, kad valstybės narės, siekdamos atsižvelgti į šio reglamento nuostatas, galėtų padaryti visas pritaikomas pataisas, kurių gali prireikti leidimams pateikti į rinką atitinkamus veterinarinius vaistus, kurie buvo išduoti pagal Tarybos direktyvą 81/851/EEB ⁽³⁾ su paskutiniais pakeitimais, padarytais Direktyva 93/40/EEB ⁽⁴⁾;

kadangi šiame reglamente numatytos priemonės atitinka Veterinarinių vaistų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 I, II ir III priedai iš dalies keičiami kaip nurodyta šio reglamento priede.

2 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja šešiasdešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Bendrijų oficialiajame leidinyje*.

⁽¹⁾ OL L 224, 1990 8 18, p. 1.⁽²⁾ Žr. OL L 37, 1996 2 15, p. 9.⁽³⁾ OL L 317, 1981 11 6, p. 1.⁽⁴⁾ OL L 214, 1993 8 24, p. 31.

Šis reglamentas yra privalomas visas ir tiesiogiai taikomas visose valstybėse narėse.

Priimta Briuselyje, 1996 m. vasario 14 d.

Komisijos vardu
Martin BANGEMANN
Komisijos narys

PRIEDAS

A. I priedas keičiamas taip:

1. Antiinfekcinės medžiagos

1.2. Antibiotikai

1.2.2. Cefalosporinai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„1.2.2.1. Cefkvinomas	Cefkvinomas	Galvijai	20 µg/kg	Pienas“	

B. II priedas (2. „Organiniai junginiai“) iš dalies keičiamas taip:

2. Organiniai junginiai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Gyvūnų rūšis	Kitos nuostatos
„2.29. Buserelinas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.30. Ketoprofenas	Galvijai, arklinių šeimos gyvuliai	
2.31. Kofeinas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.32. Teofilinas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.33. Teobrominas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys“	

C. III priedas keičiamas taip:

1. Antiinfekcinės medžiagos

1.2. Antibiotikai

1.2.2. Makrolidai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„1.2.2.4. Josamicinas	Josamicinas	Vištos	400 µg/kg	Inkstai, riebalai	Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 2000 m. liepos 1 d.“
			200 µg/kg	Kepenys, raumenys, riebalai	
			200 µg/kg	Kiaušiniai	

1.2.6. Chinolonai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„1.2.6.2. Dekokvinatas	Dekokvinatas	Galvijai, avys	500 µg/kg	Raumenys, kepenys, inkstai, riebalai	Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 2000 m. liepos 1 d.“

1.2.8. Polimiksinai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„1.2.8.1. Kolistinas	Kolistinas	Galvijai, avys, kiaulės, vištos triušiai	200 µg/kg	Inkstai	Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 2000 m. liepos 1 d.“
			150 µg/kg	Kepenys, raumenys, riebalai	
		Galvijai, avys	50 µg/kg	Pienas	
		Vištos	300 µg/kg	Kiaušiniai	