

31996R1311

L 170/4

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

1996 7 9

**KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 1311/96****1996 m. liepos 8 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, III ir IV 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 <sup>(1)</sup>, su paskutiniais pakeitimais, padarytais Komisijos reglamentu (EB) Nr. 1147/96 <sup>(2)</sup>, ypač į jo 5, 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 lygį 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, didžiausi likučių kiekiai taip pat turi būti nustatomi kiaušiniams, pienui arba medui;

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

kadangi dimetilftalatas, dietilftalatas, etillaktatas, heptaminolis, mentolas, florogliucinolis ir trimetilflorogliucinolis turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedą;

kadangi siekiant baigti mokslinius tyrimus karprofenas ir penetamatas (avims ir kiaulėms) turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priedą;

kadangi siekiant baigti mokslinius tyrimus turėtų būti padidinta laikinoji tiabendazolo likučio normos, anksčiau nustatytos Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priede, galiojimo trukmė;

kadangi pasirodė, kad kolchicinui didžiausių likučių kiekių nustatyti negalima, nes bet kokie jo likučių kiekiai maisto produktuose kelia pavojų vartotojo sveikatai; kadangi kolchicinas dėl tos priežasties turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 IV priedą;

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

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

<sup>(1)</sup> OL L 224, 1990 8 18, p. 1.<sup>(2)</sup> OL L 151, 1996 6 26, p. 26.<sup>(3)</sup> OL L 317, 1981 11 6, p. 1.<sup>(4)</sup> OL L 214, 1993 8 24, p. 31.

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

2 straipsnis

*1 straipsnis*

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

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

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

Priimta Briuselyje, 1996 m. liepos 8 d.

Komisijos vardu  
Martin BANGEMANN  
Komisijos narys

---

PRIEDAS

A. I priedas keičiamas taip:

1. Antiinfekcinės medžiagos
- 1.2. Antibiotikai
- 1.2.3. Chinolonai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„1.2.3.3. Difloksacinas	Difloksacinas	Vištos, kalakutai	200 µg/kg	Kepenys	
			150 µg/kg	Inkstai	
			50 µg/kg	Raumenys	
			200 µg/kg	Oda ir riebalai“	

B. II priedas iš dalies keičiamas taip:

2. Organiniai junginiai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Gyvūnų rūšis	Kitos nuostatos
„2.44. Dimetilftalatas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.45. Dietilftalatas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.46. Etillaktatas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.47. Heptaminolis	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.48. Mentolas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.49. Florogliucinolis	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
2.50. Trimetilflorigliucinolis	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys“	

C. III priedas keičiamas taip:

1. Antiinfekcinės medžiagos
- 1.2. Antibiotikai
- 1.2.9. Penicilinai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„1.2.9.1. Penetamatas	Benzilpenicilinas	Avys	50 µg/kg	Raumenys, kepenys, inkstai, riebalai	Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 1998 1 1
			4 µg/kg	Pienas	
		Kiaulės	50 µg/kg	Raumenys, kepenys, inkstai, riebalai“	

2. Antiparazitinės medžiagos
- 2.1. Medžiagos, veikiančios endoparazitais
- 2.1.1. Benzimidazolai ir probenzimidazolai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„2.1.1.5. Tiabendazolas	Tiabendazolo ir 5-hidroksitiabendazolo suminis kiekis	Galvijai, avys, ožkos	100 µg/kg	Raumenys, kepenys, inkstai, riebalai, pienas	Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 1998 1 1“

5. Priešuždegiminės medžiagos
- 5.1. Nesteroidinės priešuždegiminės medžiagos
- 5.1.1. Arilpropiono rūgšties dariniai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„5.1.1.2. Kaprofenas	Kaprofenas	Galvijai	1 000 µg/kg	Kepenys, inkstai	Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 1998 1 1
			500 µg/kg	Raumenys, riebalai	
		Arklinių šeimos gyvūnai	1 000 µg/kg	Kepenys, inkstai	
			50 µg/kg	Raumenys	
			100 µg/kg	Riebalai“	

D. IV priedas keičiamas taip:

Farmakologiškai aktyvių medžiagų, kurioms negalima nustatyti didžiausių likučių kiekių, sąrašas:

„7. Kolchicinas“.