

31997R0748

1997 4 26

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

L 110/21

KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 748/97**1997 m. balandžio 25 d.****iš dalies keičiantis Tarybos reglamento (EEB) Nr. 2377/90, nustatančio veterinarinių vaistų likučių gyvūninės kilmės maisto produktuose didžiausių kiekių nustatymo tvarką Bendrijoje, I ir II priedus**

EUROPOS BENDRIJŲ KOMISIJA,

riebalų audiniuose;

atsižvelgdama į Europos bendrijos steigimo sutartį,

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;

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. 716/97 ⁽²⁾, ypač į jo 6, 7 ir 8 straipsnius,

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

kadangi izoksuprinas ir prazikvantelis turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedą;

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 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⁾, kad būtų atsižvelgta į šio reglamento nuostatas;

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 šiame reglamente numatytos priemonės atitinka Veterinarinių vaistų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

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

1 straipsnis

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

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

2 straipsnis

Šis reglamentas įsigalioja šešiasdešimtą dieną po jo paskelbimo *Europos Bendrijų oficialiajame leidinyje*.⁽¹⁾ OL L 224, 1990 8 18, p. 1.⁽²⁾ OL L 106, 1997 4 24, p. 10.⁽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, 1997 m. balandžio 25 d.

Komisijos vardu
Martin BANGEMANN
Komisijos narys

PRIEDAS

Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 priedai keičiami taip:

A. I priedas keičiamas taip:

2. Priešparazitiniai reagentai
- 2.3. Reagentai, veikiantys endoparazitus ir ektoparazitus
- 2.3.1. Avermektinai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga	Žymeklio likutis	Gyvūnų rūšys	Didžiausi likučių kiekiai	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„2.3.1.5. Moksidektinas	Moksidektinas	Galvijai, avys	500 µg/kg	Riebalai	
			100 µg/kg	Kepenys	
			50 µg/kg	Raumenys, inkstai“	

B. II priedas keičiamas taip:

2. Organiniai junginiai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Gyvūnų rūšys	Kitos nuostatos
„2.79. Izoksuprinas	Galvijai, arkliai, asilai ir jų hibridai	Tik terapiniam vartojimui pagal Tarybos direktyvą 96/22/EEB (*)
2.80. Prazikvantelis	Avys	Vartojamas tik pieno neduodančioms avims

(*) OL L 125, 1996 5 23, p. 3.“