

31999R1943

1999 9 11

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

L 241/9

KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 1943/1999

1999 m. rugsėjo 10 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. 1942/1999 ⁽²⁾, ypač į jo 6, 7 ir 8 straipsnius,

(1) 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;

(2) 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;

(3) kadangi nustatant didžiausių veterinarinių vaistų likučių kiekių 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;

(4) 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;

(5) 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;

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

(7) kadangi cefoperazonas ir atropinas turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedą;

(8) kadangi siekiant baigti mokslinius tyrimus cefoperazonas turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priedą;

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

(10) 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⁾;

(11) kadangi šiame reglamente numatytos priemonės atitinka Veterinarijos 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⁾ OL L 241, 1999 9 11, p. 4.

⁽³⁾ OL L 317, 1981 11 06, p. 1.

⁽⁴⁾ OL L 214, 1993 08 24, p. 31.

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

Priimta Briuselyje, 1999 m. rugsėjo 10 d.

Komisijos vardu

Karel VAN MIERT

Komisijos narys

PRIEDAS

Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 I priedas iš dalies keičiamas taip:

2. Antiparazitinės medžiagos
- 2.3. Medžiagos, veikiančios endo- ir ektoparazitais
- 2.3.1. Avermektinai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Eprinomektinas	Eprinomektinas B1a	Galvijai	50 µg/kg 205 µg/kg 1 500 µg/kg 300 µg/kg 20 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai Pienas“	

Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedas iš dalies keičiamas taip:

2. Organiniai junginiai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Gyvūnų rūšys	Kitos nuostatos
„Atropinas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys	
Cefoperazonas	Galvijai	Skirti į tešmenį tik turinčioms pieno karvėms ir į visus audinius, išskyrus pieną“

Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priedas iš dalies keičiamas taip:

1. Antiinfekcinės medžiagos

1.2. Antibiotikai

1.2.1. β-laktamazės inhibitoriai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Klavulano rūgštis	Klavulano rūgštis	Galvijai, avys Raumenys	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Pienas Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai	Laikini DLK nustoja galioti nuo 2001 m. liepos 1 d.“

1.2.4. Cefalosporinai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Cefoperazonas	Cefoperazonas	Galvijai	50 µg/kg	Pienas	Laikini DLK nustoja galioti nuo 2001 m. sausio 1 d.“