

32000R2908

L 336/72

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

2000 12 30

**KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 2908/2000****2000 m. gruodžio 29 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****(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 paskutiniai pakeitimais, padarytais Komisijos reglamentu (EB) Nr. 2535/2000 <sup>(2)</sup>, ypač į jo 6, 7 ir 8 straipsnius,

kadangi:

- (1) 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) 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) 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.
- (4) Siekiant kontroliuoti likučių kiekį, kaip numatyta atitinkamuose Bendrijos teisės aktuose, didžiausi likučių kiekiai paprastai turėtų būti nustatyti tiriamuose kepenų arba inkstų audiniuose; kadangi kepenys ir inkstai dažnai pašalinami iš skerdenų, skirtų tarptautinei prekybai, todėl didžiausi likučių kiekiai visuomet turėtų būti nustatyti raumenų arba riebalų audiniuose.

- (5) Tais atvejais, kai veterinariniai vaistai skirti dėsliesiems paukščiams, gyvūnams laktacijos laikotarpiu arba bitėms, didžiausi likučių kiekiai taip pat turi būti nustatomi kiaušiniams, pienui arba medui.
- (6) Difloksacinas, fluniksinas, halofuginonas ir toltrazurilas turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 I priedą.
- (7) Kalcio glicerofosfatas turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedą.
- (8) Iki šio reglamento įsigaliojimo turėtų būti numatytas pakankamos trukmės laikotarpis, kad valstybės narės, siekdamos atsižvelgti į šio reglamento nuostatas, galėtų padaryti visas pritaikomas pataisas, kurių gali pririnkti leidimams pateikti į rinką atitinkamus veterinarinius vaistus, kurie buvo išduoti pagal Tarybos direktyvą 81/851/EEB <sup>(3)</sup> su paskutiniai pakeitimais, padarytais Komisijos direktyva 2000/37/EB <sup>(4)</sup>, kad būtų atsižvelgta į šio reglamento nuostatas.
- (9) Šiame reglamente numatytos priemonės atitinka Veterinarijos vaistų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

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

2 straipsnis

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

Reglamentas taikomas praėjus 60 dienų po jo paskelbimo.

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

Priimta Briuselyje, 2000 m. gruodžio 29 d.

Komisijos vardu

Erkki LIIKANEN

Komisijos narys

<sup>(1)</sup> OL L 224, 1990 8 18, p. 1.  
<sup>(2)</sup> OL L 291, 2000 11 18, p. 9.

<sup>(3)</sup> OL L 317, 1981 11 6, p. 1.  
<sup>(4)</sup> OL L 139, 2000 6 10, p. 25.

PRIEDAS

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

1. Priešinfekciniai reagentai

1.2. Antibiotikai

1.2.3. Kvinolonai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Difloksacinas	Difloksacinas	Galvijai  Kiaulės	400 µg/kg 100 µg/kg 1 400 µg/kg 800 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 800 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai Raumenys Oda ir riebalai Kepenys Inkstai	Nevartojama gyvūnams, kurių pienas naudojamas žmonių maistui“

2. Antiparazitiniai reagentai

2.4. 2.2. Pirmuonis veikiantys reagentai

2.4.1. Triazinetriono dariniai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Toltrazurilas	Toltrazurilo sulfonas	Kiaulės	100 µg/kg 150 µg/kg 500 µg/kg 250 µg/kg	Raumenys Oda ir riebalai Kepenys Inkstai“	

2.4.2. Kvianzolino dariniai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Halofuginonas	Halofuginonas	Galvijai	10 µg/kg 25 µg/kg 30 µg/kg 30 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai	Nevartojama gyvūnams, kurių pienas naudojamas žmonių maistui“

4. Priešuždegiminiai reagentai

4.1. Nesteroidiniai priešuždegiminiai reagentai

4.1.2. Fenamatų grupės dariniai

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Fluniksinas	Fluniksinas	Arkliniai	10 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Instakis“	

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

1. Neorganinės cheminės medžiagos

Farmakologiškai aktyvi (-ios) medžiaga (-os)	Gyvūnų rūšys	Kitos nuostatos
„Kalcio glicerofosfatas	Visos maisto gamybai naudojamos rūšys“	