

32003R0061

L 11/12

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

2003 1 16

KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 61/2003**2003 m. sausio 15 d.****iš dalies keičiantis Tarybos reglamento (EEB) Nr. 2377/90, nustatančio veterinarijos vaistų likučių gyvūninės kilmės maisto produktuose didžiausių kiekių nustatymo tvarką Bendrijoje, I ir II priedus****(tekstas svarbus EEE)**

EUROPOS BENDRIJŲ KOMISIJA,

skerdenos dažnai būna be kepenų ir be inkstų, taigi, visada turėtų būti nustatomi didžiausi likučių kiekiai raumens arba riebaliniuose audiniuose.

atsižvelgdama į Europos bendrijos steigimo sutartį,

(5) Taip pat turi būti nustatomi veterinarinių vaistų, kurie skiriami dedekliams paukščiams, gyvūnams laktacijos laikotarpiu arba naminėms bitėms, didžiausi likučių kiekiai 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. 1937/2002 ⁽²⁾, ypač į jo 6, 7 ir 8 straipsnius,

(6) Cefaloniumas ir permetrinas turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 I priedą.

(7) Trichlormetiazidas turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 II priedą

kadangi:

(8) Prieš įsigaliojant šiam reglamentui turėtų būti skiriamas atitinkamas laikotarpis, per kurį valstybės narės galėtų padaryti korekcijas, kurių gali prireikti leidimams pateikti konkrečius veterinarinius vaistus į rinką, išduotiems pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2001/82 ⁽³⁾, atsižvelgiant į šio reglamento nuostatas.

(1) Pagal Reglamentą (EEB) Nr. 2377/90, turi būti laipsniškai nustatomi visų farmakologiškai aktyvių medžiagų, Bendrijoje naudojamų veterinariniuose vaistuose, kurie skiriami maistui skirtiems gyvūnams, didžiausi likučių kiekiai.

(9) Šiame sprendime numatytos priemonės atitinka Veterinarinių vaistų nuolatinio komiteto nuomonę,

(2) Didžiausi likučių kiekiai turėtų būti nustatomi tik išstudijavus Veterinariniame vaistų komitete visą svarbią informaciją apie atitinkamos medžiagos likučių saugą gyvūninės kilmės produktų vartotojui ir likučių įtaką pramoniniam maisto produktų perdirbimui.

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

(3) Nustatant didžiausius veterinarinių vaistų likučių kiekius gyvūninės kilmės maisto produktuose, būtina apibrėžti gyvūnų, kuriuose gali būti likučių, rūšis, kiekius, kurių gali būti atitinkamuose veterinarinių vaistų gavusio gyvūno mėsos audiniuose (tikslinis audinys) ir likučio, kuris yra svarbus likučių monitoringui, kilmę (likučio žymeklis).

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

2 straipsnis

(4) Likučių kontrolei, kaip numatyta atitinkamuose Bendrijos teisės aktuose, paprastai turėtų būti nustatomi didžiausi likučių kiekiai tiksliniuose kepenų arba inkstų audiniuose. Tačiau tarptautinei prekybai pateikiamos

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

Jis pradėdamas taikyti 60 dieną po jo paskelbimo.

⁽¹⁾ OL L 224, 1990 8 18, p. 1.

⁽²⁾ OL L 297, 2002 10 31, p. 3.

⁽³⁾ OL L 311, 2001 11 28, p. 1.

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

Priimta Briuselyje, 2003 m. sausio 15 d.

Komisijos vardu

Erkki LIIKANEN

Komisijos narys

PRIEDAS

A. Toliau nurodyta medžiaga(-os) įtraukiama į I priedą (Farmakologiškai aktyvių medžiagų, kurioms nustatyti didžiausi likučių kiekiai, sąrašas).

1. Antiinfekcinės medžiagos

1.2. Antibiotikai:

1.2.2. Cefalosporinai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga(-os)	Likučių žymekliai	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai
„Cefaloniumas	Cefaloniumas	Galvijai	20 µg/kg	Pienas“

2. Medžiagos, veikiančios parazitus

2.2. Medžiagos, veikiančios ektoparazitus

2.2.3. Piretroidai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga(-os)	Likučių žymekliai	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai
„Permetrinas	Permetrinas (izomerų suma)	Galvijai	50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai Pienas (*)

(*) Turi būti laikomasi tolesnių Komisijos direktyvos 98/82/EB nuostatų (OL L 290, 1998 10 29, p. 25).“

B. Toliau nurodyta medžiaga(-os) įtraukiama į II priedą (Medžiagų, kurioms nebūtina nustatyti didžiausio leistino likučių kiekio, sąrašas).

2. Organiniai junginiai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga(-os)	Gyvūnų rūšys
„Trichlormetiazidas	Visos maistui skirtos žinduolių rūšys“