

32003R2011

2003 11 15

EUROPOS SAJUNGOS OFICIALUSIS LEIDINYS

L 297/15

KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 2011/2003**2003 m. lapkričio 14 d.****iš dalies pakeičiantis Tarybos reglamento (EEB) Nr. 2377/90, pateikiančio didžiausios leistinos veterinarinės vaistų likučių koncentracijos gyvūninės kilmės maisto produktuose nustatymo tvarką Bendrijoje, I ir III priedus****(Tekstas svarbus EEE)**

EUROPOS BENDRIJŲ KOMISIJA,

tarptautinei prekybai, todėl didžiausia leistina likučių koncentracija visuomet turėtų būti nustatyta raumenų arba riebalų audiniuose.

atsižvelgdama į Europos Bendrijos steigimo sutartį,

(5) Tais atvejais, kai veterinarinės vaistai skirti kiaušinius dedantiems paukščiams, gyvuliams laktacijos laikotarpiu arba bitėms, didžiausia leistina likučių koncentracija taip pat turi būti nustatoma kiaušiniams, pienui arba medui.

atsižvelgdama į 1990 m. birželio 26 d. Tarybos reglamentą (EEB) Nr. 2377/90, pateikiantį didžiausios leistinos veterinarinės vaistų likučių koncentracijos gyvūninės kilmės maisto produktuose nustatymo tvarką Bendrijoje ⁽¹⁾, su paskutiniais pakeitimais, padarytais Komisijos reglamentu (EB) Nr. 1873/2003 ⁽²⁾, ypač į jo 6, 7 ir 8 straipsnius,

(6) α-cipermetrinas ir metamizolas turėtų būti įtraukti į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 I priedą.

kadangi:

(7) Siekiant leisti baigti mokslinius tyrimus, foksimas turėtų būti įtrauktas į Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priedą.

(1) Pagal Reglamentą (EEB) Nr. 2377/90 didžiausios leistinos likučių koncentracijos vertės palaipsniui turi būti nustatytos visoms vaistinėms veikliosioms medžiagoms, Bendrijoje naudojamoms veterinarinės vaistuose, skiriamuose gyvūnams, iš kurių gaminami maisto produktai.

(8) Reglamentui įsigaliooti turėtų būti numatytas pakankamos trukmės laikotarpis, kad valstybės narės, norėdamos atsižvelgti į šio reglamento nuostatas, galėtų, jei būtina, pataisyti leidimus pateikti nagrinėjamus veterinarinės vaistus į rinką, išduotus pagal Europos Parlamento ir Tarybos direktyvą 2001/82/EB ⁽³⁾.

(2) Didžiausios likučių koncentracijos vertės turėtų būti nustatomos tik po to, kai Veterinarinės vaistų komitetas patikrina visą atitinkamą informaciją apie konkrečios medžiagos likučių saugą gyvūninės kilmės maisto produktų vartotojui ir likučių poveikį pramoniniam maisto produktų perdirbimui.

(9) Šiame reglamente numatytos priemonės atitinka Veterinarinės vaistų nuolatinio komiteto nuomonę,

PRIĖMĖ ŠI REGLAMENTĄ:

(3) Nustatant veterinarinės vaistų likučių didžiausią leistiną koncentraciją gyvūninės kilmės maisto produktuose būtina apibrėžti gyvūnų, kuriuose gali būti likučių, rūšis, likučio koncentraciją kiekviename svarbiame gydyto gyvūno kūno audinyje (tiksliniame audinyje), ir likučio, tinkamo kontroliuoti likučių kiekį, (nustatomojo likučio) tipą.

1 straipsnis

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

(4) Siekiant kontroliuoti likučių kiekį, kaip numatyta atitinkamuose Bendrijos teisės aktuose, didžiausia leistina likučių koncentracija paprastai turėtų būti nustatyta kepenų arba inkstų tiriamuosiuose audiniuose. Tačiau kepenys ir inkstai dažnai pašalinami iš skerdenos, skirtos

*2 straipsnis*Šis reglamentas įsigalioja trečią dieną nuo jo paskelbimo *Europos Sąjungos oficialiajame leidinyje*.

Šis reglamentas taikomas nuo šešiasdešimos jo paskelbimo dienos.

⁽¹⁾ OL L 224, 1990 8 18, p. 1.⁽²⁾ OL L 275, 2003 10 25, p. 9.⁽³⁾ OL L 311, 2001 11 28, p. 1.

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

Priimta Briuselyje, 2003 m. lapkričio 14 d.

Komisijos vardu

Erkki LIIKANEN

Komisijos narys

PRIEDAS

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

- 2. Antiparazitinės medžiagos
- 2.2 2.2. Medžiagos, veikiančios ektoparasitus
- 2.2.3 2.2.3. Piretroidai

Vaistinė veiklioji(-sios) medžiaga(-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai
„α-cipermetrinas	Cipermetrinas (izomerų suminis kiekis)	Galvijai, avys	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai Pienas (1)

(1) Turi būti vykdomos kitos Tarybos direktyvos 98/82/EB nuostatos (OL L 290 1998 10 29, p. 25).“

- 4. Priešuždegiminės medžiagos
- 4.1 4.1. Nesteroidinės priešuždegiminės medžiagos
- 4.1.5 4.1.5. Pirazolono dariniai

Vaistinė veiklioji(-sios) medžiaga(-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai
„Metamizolas	4-metilaminoantipirinas	Galvijai	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai Pienas
		Kiaulės	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Raumenys Oda ir riebalai Kepenys Inkstai
		Arklinių šeimos gyvuliai	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai“

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

- 2. Antiparazitinės medžiagos
- 2.2 2.2. Medžiagos, veikiančios ekto parazitus
- 2.2.4 2.2.4. Organiniai fosfatai

Vaistinė veiklioji(-sios) medžiaga(-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai
„Foksimas“ ⁽¹⁾	Foksimas	Vištos	50 µg/kg 550 µg/kg 25 µg/kg 50 µg/kg 60 µg/kg	Raumenys Oda ir riebalai Kepenys Inkstai Kiaušiniai

⁽¹⁾ Laikinosios DLK vertės nustoja galioti nuo 2005 7 1*