

32002R0077

2002 1 18

EUROPOS BENDRIJŲ OFICIALUSIS LEIDINYS

L 16/9

KOMISIJOS REGLAMENTAS (EB) Nr. 77/2002**2002 m. sausio 17 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 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. 2162/2001 ⁽²⁾, 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 dedekliams paukščiams, gyvūnams laktacijos laikotarpiu arba bitėms, didžiausi likučių kiekiai taip pat turi būti nustatomi kiaušiniams, pienui arba medui.

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

(7) Siekiant baigti mokslinius tyrimus, turėtų būti padidinta laikinoji cipermetrino likučio normos, anksčiau nustatytos Reglamento (EEB) Nr. 2377/90 III priede, galiojimo trukmė.

(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 prireikti leidimams pateikti į rinką atitinkamus veterinarinius vaistus, kurie buvo išduoti pagal Tarybos direktyvą 81/851/EEB ⁽³⁾ su paskutiniais pakeitimais, padarytais Komisijos direktyva 2000/37/EB ⁽⁴⁾.

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

PRIĖMĖ ŠĮ REGLAMENTĄ:

1 straipsnis

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

2 straipsnis

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

Šis reglamentas taikomas nuo šešiasdešimos jo paskelbimo dienos.

⁽¹⁾ OL L 224, 1990 8 18, p. 1.

⁽²⁾ OL L 291, 2001 11 8, p. 9.

⁽³⁾ OL L 317, 1981 11 6, p. 1.

⁽⁴⁾ OL L 139, 2000 6 10, p. 25.

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

Priimta Briuselyje, 2002 m. sausio 17 d.

Komisijos vardu

Erkki LIIKANEN

Komisijos narys

PRIEDAS

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

1. Antiinfekcinės medžiagos

1.2. Antibiotikai

1.2.4. Makrolidai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Acetilizovaleriltiozinas	Acetilizovaleriltiozino ir 3-O-acetiltiozino suminis kiekis	Kiaulės	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Raumenys Oda ir riebalai Kepenys Inkstai“	

5. Kortikoidai

5.1. Gliukokortikoidai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Metilprednizolonas	Metilprednizolonas	Galvijai	10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Raumenys Riebalai Kepenys Inkstai	Neskirti gyvuliams, kurių pienas naudojamas žmonių maistui“

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

2. Antiparazitinės medžiagos

2.2. Medžiagos, veikiančios ektoparazitais

2.2.3. Piretroidai

Farmakologiškai aktyvi medžiaga (-os)	Nustatomasis likutis	Gyvūnų rūšys	DLK	Tiksliniai audiniai	Kitos nuostatos
„Cipermetrinas	Cipermetrinas (izomerų suminis kiekis)	Lašišinės žuvys	50 µg/kg	Raumenys ir oda natūraliu santykiu	Laikinosios DLK vertės nustoją galioti nuo 2003 7 1“