

31995R1442

L 143/26

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

27.6.1995.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1442/95**(1995. gada 26. jūnijs),****ar kuru groza I, II, III un IV pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1990. gada 26. jūnija Regulu (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos ⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1441/95 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 6., 7. un 8. pantu,

tā kā saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90 pakāpeniski jānosaka visu to farmakoloģiski aktīvo vielu atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajās zālēs, kuras paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem;

tā kā atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi būtu jānosaka tikai pēc tam, kad Veterināro medikamentu komiteja ir pārbaudījusi visu būtisko informāciju, kas attiecas uz attiecīgās vielas atlieku nekaitīgumu patērētājiem, kuri lieto dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktus, un atlieku ietekmi uz pārtikas produktu rūpniecisko pārstrādi;

tā kā, nosakot veterināro zāļu maksimāli pieļaujamus atlieku daudzumus dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, jāprecizē dzīvnieku sugas, kurās atliekas ir pieļaujamas, vielas daudzumi, kas pieļaujami katrā no attiecīgajiem gaļas audiem, kuri iegūti no dzīvnieka, kam lietotas zāles (izmeklējamie substrāti), un to atlieku pamatīpašības, kuras ir svarīgas atlieku uzraudzībai (marķieratliekas);

tā kā, lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi parasti būtu jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tā kā

tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieres, tāpēc atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi vienmēr būtu jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem;

tā kā to veterināro zāļu maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum;

tā kā karazolols, diazinons un spiramicīns (lieto govīm un vistām) būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā;

tā kā lecirelīns, nātrija dihlorizocianurāts, dinoprosta trometamīns, sālskābe, ābolskābe, l-vīnskābe un tās mono- un dibāziskie nātrija, kālija un kalcija sāļi, benzilspirts, etanols un n-butanols būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā;

tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, danofloksacīns un eritromicīns būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, būtu jāpagarina tilozīna un spiramicīna (lieto cūkām) maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu pagaidu termiņš, kas iepriekš noteikti Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

tā kā ir konstatēts, ka furazolidona maksimāli pieļaujamus atlieku daudzumus nevar noteikt, jo tā atliekas jebkurā daudzumā dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos apdraud patērētāju veselību; tā kā furazolidons tādēļ būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 IV pielikumā;

tā kā būtu jāatvēr 60 dienu laikposms pirms šīs regulas stāšanās spēkā, lai dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, varētu izdarīt jebkurus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro zāļu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 143, 27.6.1995., 22. lpp.

Padomes Direktīvu 81/851/EEK ⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izda-
rīti ar Direktīvu 93/40/EEK ⁽²⁾;

tā kā šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar atzinumu, ko
sniegusi Komiteja, kas atbild par to, kā direktīvas par tehnisko
šķēršļu novēršanu veterināro zāļu tirdzniecības nozarē pielāgot
tehnikas attīstībai,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I, II, III un IV pielikumu ar šo groza,
kā noteikts šīs regulas pielikumā.

2. pants

Šī regula stājas spēkā sešdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas
Eiropas Kopienu Oficiālajā Vēstnesī.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

Briselē, 1995. gada 26. jūnijā

Komisijas vārdā —

Komisijas loceklis

Martin BANGEMANN

⁽¹⁾ OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 214, 24.8.1993., 31. lpp.

PIELIKUMS

Šādi groza Regulu (EEK) Nr. 2377/90:

A. Šādi groza I pielikumu:

1. Pretinfekcijas līdzekļi
- 1.2. Antibiotikas
- 1.2.4. Makrolīdi

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmekļejamie substrāti	Citi noteikumi
"1.2.4.3. Spiramicīns	Spiramicīna un neospiramicīna summa	Govis	300 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Aknas, nieras, tauki Muskulji Piens	
		Vistas	400 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Aknas Tauki + āda Muskulji"	

2. Pretparazītu līdzekļi

2.2. Līdzekļi pret ekto-parazītiem

2.2.3. Organofosfāti

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmekļejamie substrāti	Citi noteikumi
"2.2.3.1. Diazinons	Diazinons	Govis, aitas, kazas, cūkas	700 µg/kg 20 µg/kg	Tauki Nieras, aknas, muskuļi	
		Govis, aitas, kazas	20 µg/kg	Piens"	

3. Līdzekļi, kas iedarbojas uz nervu sistēmu

3.2. Līdzekļi, kas iedarbojas uz veģetatīvo nervu sistēmu

3.2.1. Adrenoblokatori

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmekļejamie substrāti	Citi noteikumi
"3.2.1.1. Karazolols	Karazolols	Cūkas	25 µg/kg 5 µg/kg	Aknas, nieras Muskulji, tauki + āda"	
					Citi noteikumi

B. Šādas pozīcijas pievieno II pielikumam:

1. Neorganiskās ķīmiskās vielas

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"1.6. Sālsskābe	Visi produktīvie zīdītāji	Izmantošanai par palīgvielu
1.7. Nātrija dihlorizocianurāts	Govis, aitas, kazas	Tikai lokālai lietošanai"

2. Organiskās ķīmiskās vielas

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"2.20. Lecirelīns	Govis, zirgi, truši	Citi noteikumi
2.21. Dinoprosta trometamīns	Visas zīdītāju sugas	
2.22. Ābolskābe	Visi produktīvie zīdītāji	Izmantošanai par palīgvielu
2.23. l-vīnskābe un tās mono- un dibāziskie nātrija, kālija un kalcija sāļi	Visi produktīvie zīdītāji	Izmantošanai par palīgvielu
2.24. Benzilspirts	Visi produktīvie zīdītāji	Izmantošanai par palīgvielu
2.25. Etanols	Visi produktīvie zīdītāji	Izmantošanai par palīgvielu
2.26. N-butanolis	Visi produktīvie zīdītāji	Izmantošanai par palīgvielu"

C. Šādi groza III pielikumu:

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.2. Makrolīdi

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķeratīekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"1.2.2.1. Spiramicīns	Spiramicīns	Cūkas	600 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Aknas Nieres, muskuļi Tauki	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1997. gada 1. jūlijā Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu attiecas uz visām febantela, fenbendazola un oksfendazola atliekām
1.2.2.2. Tilozīns	Tilozīns	Govis, cūkas, māļputni Govis	100 µg/kg 50 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1997. gada 1. jūlijā

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmēklējamie substrāti	Citi noteikumi
1.2.2.3. Eritromicīns	Eritromicīns	Govis, aitas, cūkas, mājputni Govis, aitas Mājputni	400 µg/kg 40 µg/kg 200 µg/kg	Aknas, nieres, muskuļi, tauki Piens Olas	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 2000. gada 1. jūnijā Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi attiecas uz visām febantela, fenbendazola un oksfendazola atliekām

1.2.4. Hinoloni

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmēklējamie substrāti	Citi noteikumi
"1.2.4.1. Danofloksacīns	Danofloksacīns	Govis Vistas	900 µg/kg 500 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg 1 200 µg/kg 600 µg/kg 300 µg/kg	Aknas Nieres Muskuļi Tauki Aknas, nieres Tauki + āda Muskuļi	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1997. gada 1. jūlijā

D. Šādi groza IV pielikumu:

Farmakoloģiski aktīvo vielu saraksts, kurām nevar noteikt maksimāli pieļaujamus atlieku daudzumus

"5. Furazolidons"