

31998R0121

17.1.1998.

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 11/11

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 121/98

(1998. gada 16. janvāris),

ar kuru groza I, II un III 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. 1850/97 ⁽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 maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajos medikamentos, kurus paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem;

tā kā atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi būtu jānosaka tikai pēc tam, kad Veterināro zāļu 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 pieļaujamās atlieku daudzumus dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, jāprecizē dzīvnieku sugas, kurās atliekas ir pieļaujamās, 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, pārveidojot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieres, tāpēc maksimāli pieļaujamie atlieku 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 danofloksacīns, cefazolīns un trimetoprimis būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā;

tā kā linsēklu eļļa, folskābe, betaīns un cefazolīns būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā;

tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, būtu jāpagarina penetamata maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu pagaidu termiņš, kas iepriekš noteikts Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

tā kā pirms šīs regulas stāšanās spēkā būtu jāatvēr 60 dienu laikposms, kurā dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, var izdarīt jebkurus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro zāļu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar Padomes Direktīvu 81/851/EEK ⁽³⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 93/40/EEK ⁽⁴⁾;

tā kā šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās veterināro zāļu komitejas atzinumu,

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

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

2. pants

Šī regula stājas spēkā 60. dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī.

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 264, 26.9.1997., 12. lpp.

⁽³⁾ OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.

⁽⁴⁾ OV L 214, 24.8.1993., 31. lpp.

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

Briselē, 1998. gada 16. janvārī

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Martin BANGEMANN

PIELIKUMS

A. Šādi groza I pielikumu.

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.1. Ķīmijterapeitiskie līdzekļi

1.1.2. Diaminopirimidīna atvasinājumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
Trimetoprimis	Trimetoprimis	Govis	50 µg/kg	Muskuļi, tauki, aknas, nieres, piens	
		Cūkas	50 µg/kg	Muskuļi, āda un tauki, aknas, nieres	
		Mājputni	50 µg/kg	Muskuļi, āda un tauki, aknas, nieres	
		Zirgi	100 µg/kg	Muskuļi, tauki, aknas, nieres	Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst olas lietošanai pārtikā
		Zivis	50 µg/kg	Muskuļi un āda dabīgās proporcijās	

1.2. Antibiotikas

1.2.2. Cefalosporīni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
Cefazolīns	Cefazolīns	Aitas, kazas	50 µg/kg	Piens	

1.2.3. Hinoloni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
Danofloksacīns	Danofloksacīns	Govis	200 µg/kg	Muskuļi	Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā
			100 µg/kg	Tauki	
			400 µg/kg	Aknas, nieres	
		Vistas	200 µg/kg	Muskuļi	Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst olas lietošanai pārtikā
			100 µg/kg	Āda un tauki	
			400 µg/kg	Aknas, nieres	

B. Šādi groza II pielikumu.

2. Organiskie savienojumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
Cefazolīns	Aitas, kazas	Lieto tikai ievadīšanai piena dziedzeros (izņemot gadījumus, kad tesmeni var lietot kā pārtiku cilvēku uzturā)
Betaīns	Visas produktīvās sugas	
Folskābe	Visas produktīvās sugas	
Linsēklu eļļa	Visas produktīvās sugas	

C. Šādi groza III pielikumu.

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.10. Penicilīns

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
Penetamats	Benzilpenicilīns	Aitas	50 µg/kg	Muskuļi, tauki, aknas, nieres	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 2000. gada 1. janvārī
			4 µg/kg	Piens	
		Cūkas	50 µg/kg	Muskuļi, tauki, aknas, nieres	