

31999R0954

L 118/28

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

6.5.1999.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 954/1999

(1999. gada 5. maijs),

ar kuru groza 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,

aknas un nieres, tāpēc atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi vienmēr jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem;

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

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

ņemot vērā Padomes 1999. 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. 953/1999 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 7. un 8. pantu,

(6) tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, cipermetrīns, alfacipermetrīns un cefkvīnoms jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

(1) 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;

(7) tā kā pirms šīs regulas stāšanās spēkā 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⁾;

(2) tā kā atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi 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;

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

(3) tā kā, nosakot veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamus 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);

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

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

(4) tā kā, lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi parasti jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tā kā tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot liemeņus, no tiem bieži vien izņem

2. pants

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

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.⁽²⁾ OV L 118, 6.5.1999., 23. 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, 1999. gada 5. maijā

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Martin BANGEMANN

PIELIKUMS

Šādi groza Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumu:

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.4. Cefalosporīni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Cefkvinoms	Cefkvinoms	Cūkas	50 µg/kg	Muskuļi	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 01.01.2000."
			50 µg/kg	Āda + tauki	
			100 µg/kg	Aknas	
			200 µg/kg	Nieres	

2. Pretparazītu līdzekļi

2.2. Līdzekļi pret ekto-parazītiem

2.2.3. Piretroīdi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi	
"Alfacipermetrīns	Cipermetrīns (izomēru summa)	Govis, aitas	20 µg/kg	Muskuļi	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 01.01.2002.	
			200 µg/kg	Tauki		
			20 µg/kg	Aknas		
			20 µg/kg	Nieres		
			20 µg/kg	Piens		
		Vistas	50 µg/kg	Muskuļi		Jāievēro turpmākie Padomes Direktīvas 93/57/EK (OV L 211, 23.8.1992., 1. lpp.) noteikumi
			50 µg/kg	Āda + tauki		
			50 µg/kg	Aknas		
			50 µg/kg	Nieres		
			50 µg/kg	Olas		

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
Cipermetrīns	Cipermetrīns (izomēru summa)	Govis, aitas, kazas	20 µg/kg	Muskuļi	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 01.01.2002.”
			200 µg/kg	Tauki	
			20 µg/kg	Aknas	
			20 µg/kg	Nieres	
			20 µg/kg	Jāievēro turpmākie Padomes Direktīvas 93/57/EK (OV L 211, 23.8.1992., p.1) noteikumi	
		Cūkas	20 µg/kg	Muskuļi	
			200 µg/kg	Āda + tauki	
			20 µg/kg	Aknas	
			20 µg/kg	Nieres	
		Vistas	50 µg/kg	Muskuļi	
			50 µg/kg	Āda + tauki	
			50 µg/kg	Aknas	
			50 µg/kg	Nieres	
			50 µg/kg	Olas	
		Lašu dzimtas zivis	50 µg/kg	Muskuļi un āda dabīgās proporcijās	