

31999R1943

11.9.1999.

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 241/9

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1943/1999

(1999. gada 10. septembris),

ar kuru groza I, II un III pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamo 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 atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1942/1999⁽²⁾, un jo īpaši tās 6., 7. un 8. pantu,

(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;

(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;

(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);

(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, pārveidojot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieres, tāpēc atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi vienmēr jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem;

(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;

(6) tā kā eprinomektīns jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā;

(7) tā kā cefoperazons un atropīns jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā;

(8) tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, cefoperazons jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

(9) tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, pagarina klavulānskābes atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņu, kas noteikts Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

(10) 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⁾;

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

IR PIENĒMUSI 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 sešdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī.

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 241, 11.9.1999., 4. 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 10. septembrī

Komisijas vārdā —

Komisijas loceklis

Karel VAN MIERT

PIELIKUMS

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

2. Pretparazītu līdzekļi
- 2.3. Līdzekļi pret endoparazītiem un ectoparazītiem
- 2.3.1. Avermektīni

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Eprinomektīns	Eprinomektīns B1a	Govis	50 µg/kg 250 µg/kg 1 500 µg/kg 300 µg/kg 20 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres Piens"	

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

2. Organiskie savienojumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"Atropīns	Visas produktīvās sugas	
Cefoperazons	Govis	Tikai ievadīšanai piena dziedzeros govīm laktācijas periodā un visiem audiem, izņemot pienu"

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

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.1. β -laktamazes inhibitori

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Klavulānskābe	Klavulānskābe	Govis, aitas Govis, aitas, cūkas	200 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 200 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 200 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 200 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 200 $\mu\text{g}/\text{kg}$	Piens Muskuļi Tauki Aknas Nieres	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 2001. gada 1. jūlijā"

1.2.4. Cefalosporīni

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Cefoperazons	Cefoperazons	Govis	50 $\mu\text{g}/\text{kg}$	Piens	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 2001. gada 1. janvārī"