

31999R2758

23.12.1999.

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 331/49

**KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 2758/1999****(1999. gada 22. decembris),****ar kuru groza II 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<sup>(1)</sup>, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 2757/1999<sup>(2)</sup>, un jo īpaši tās 7. un 8. pantu,

tā kā:

- (1) 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) 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.
- (3) 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 būtiskas atlieku uzraudzībai (marķieratliekas).
- (4) Lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi parasti jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot

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

- (5) To veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum.
- (6) *Aloe vera* gels un lapu ekstrakts jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā.
- (7) Pirms šīs regulas stāšanās spēkā jāatvēl pietiekams laika posms, lai dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, varētu izdarīt visus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro zāļu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar Padomes Direktīvu 81/851/EEK<sup>(3)</sup>, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 93/40/EEK<sup>(4)</sup>.
- (8) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās veterināro zāļu komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

**1. pants**

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

**2. pants**Šī regula stājas spēkā trešajā dienā pēc publicēšanas *Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī*.

To piemēro no sešdesmitās dienas pēc publicēšanas.

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

Briselē, 1999. gada 22. decembrī

Komisijas vārdā —  
 Komisijas loceklis  
 Erkki LIIKANEN

<sup>(1)</sup> OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.  
<sup>(2)</sup> OV L 331, 23.12.1999., 45. lpp.

<sup>(3)</sup> OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.  
<sup>(4)</sup> OV L 214, 24.8.1993., 31. lpp.

PIELIKUMS

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

6. Augu izcelsmes vielas.

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"Aloe vera gels un lapu ekstrakti"	Visas produktīvās sugas	Tikai lokālai lietošanai"