

32003R0061

L 11/12

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

16.1.2003.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 61/2003

(2003. gada 15. janvāris),

ar kuru groza I un II pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu atlieku maksimālo 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 maksimālo pieļaujamo daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1937/2002⁽²⁾, un jo īpaši tās 6., 7. un 8. pantu,

tā kā:

- (1) Saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90 pakāpeniski jānosaka visu to farmakoloģiski aktīvo vielu atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajās zālēs, kuras paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem.
- (2) Atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi jānosaka tikai pēc tam, kad Veterināro zāļu komiteja 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 maksimālos 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 maksimālie pieļaujamie daudzumi parasti jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem. Tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot

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

- (5) To veterināro zāļu atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum.
- (6) Cefalonijs un perimetrīns jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā.
- (7) Trihlormetiazīds jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā.
- (8) Pirms šīs regulas stāšanās spēkā jāatvēr pietiekams laiks, lai dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, varētu izdarīt visus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro zāļu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/82/EK⁽³⁾.
- (9) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās veterināro zāļu komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I un 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.

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 297, 31.10.2002., 3. lpp.

⁽³⁾ OV L 311, 28.11.2001., 1. lpp.

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

Briselē, 2003. gada 15. janvārī

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Erkki LIIKANEN

PIELIKUMS

A. I pielikumā ir iekļauta(-as) šāda(-as) viela(-as) (Farmakoloģiski aktīvo vielu saraksts, par kurām ir noteikts atlieku maksimālais pieļaujamais daudzums).

1. Pretinfekcijas līdzekļi.

1.2. Antibiotikas.

1.2.2. Cefalosporīni.

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti
"Cefalonijs	Cefalonijs	Liellopi	20 µg/kg	Piens"

2. Pretparazītu līdzekļi.

2.2. Līdzekļi pret ekto-parazītiem.

2.2.3. Piretroīdi.

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti
"Permetrīns	Permetrīns (izomēru summa)	Liellopi	50 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres Piens (*)

(*) Jāievēro turpmākie Komisijas Direktīvas 98/82/EK noteikumi (OV L 290, 29.10.1998., 25. lpp.)."

B. II pielikumā ir iekļauta(-as) šāda(-as) viela(-as) (Vielu saraksts, kurām nav noteikti atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi).

2. Organiskie savienojumi.

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Dzīvnieku suga
"Trihlormetiazīds	Visas produktīvās zīdītāju sugas"