

32003R0739

29.4.2003.

EIROPAS SAVIENĪBAS OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

L 106/9

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 739/2003**(2003. gada 28. aprīlis),****ar kuru groza I 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. 61/2003 ⁽²⁾, 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 maksimālie pieļaujamie daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajās zālēs, kuras paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem.

(2) Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi jānosaka tikai pēc tam, kad Pastāvīgā 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 pieļaujamos 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 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.

tiem. Tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārveidojot 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) Oksolīnskābe un flugestona acetāts jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā.

(7) Pirms šīs regulas stāšanās spēkā jāatvēl 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⁾.

(8) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās veterināro zāļu komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Ar šo Regulu (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumu groza, kā noteikts šīs regulas pielikumā.

2. pants

Šī regula stājas spēkā trešajā dienā pēc publicēšanas Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī.

To piemēro no sešdesmitās dienas pēc publicēšanas.

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 11, 16.1.2003., 12. lpp.

⁽³⁾ OV L 311, 28.11.2001., 1. lpp.

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

Briselē, 2003. gada 28. aprīlī

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Erkki LIIKANEN

PIELIKUMS

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

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.3. Hinoloni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti
"Oksolīnskābe	Oksolīnskābe	Cūkas	100 µg/kg	Muskuļi
			50 µg/kg	Āda un tauki
			150 µg/kg	Aknas
		Cāļi ⁽¹⁾	150 µg/kg	Nieres
			100 µg/kg	Muskuļi
			50 µg/kg	Āda un tauki
		Zivis	150 µg/kg	Aknas
			150 µg/kg	Nieres
			100 µg/kg	Muskuļi un āda dabīgās proporcijās

⁽¹⁾ Nelietot dzīvniekiem, no kā iegūst olas lietošanai pārtikā."

6. Līdzekļi, kas iedarbojas uz reproduktīvo sistēmu

6.1. Progestogēni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimālie pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti
"Flugestona acetāts	Flugestona acetāts	Kazas ⁽¹⁾	1µg/kg	Piens

⁽¹⁾ Intravaginālam lietojumam tikai zootehniskiem mērķiem."