

**KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1875/2004****(2004. gada 28. oktobris)****par grozījumiem Padomes Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II un III pielikumā, kas nosaka Kopienas kārtību maksimālo veterinārās medicīnas produktu atlikumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos attiecībā uz nātrija salicilātu un fenvalerātu****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOPIENAS KOMISIJA,

vielu, tādēļ provizoriskais maksimālā atlikuma ierobežojums jāpagarina līdz 2006. gada 1. jūlijam.

ņemot vērā līgumu par Eiropas Kopienas izveidošanu,

(4) Regulā (EEK) Nr. 2377/90 jāizdara atbilstoši grozījumi.

ņemot vērā 1990. gada 26. jūnija Padomes Regulu (EEK) Nr. 2377/90, kas nosaka Kopienas kārtību maksimālo veterinārās medicīnas produktu atlikumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos<sup>(1)</sup> un it sevišķi tās 3. pantu un 4. panta trešo punktu,(5) Pirms šīs Regulas piemērošanas sākuma jānosaka pietiekams periods, lai ļautu dalībvalstīm veikt korekcijas, kas var būt nepieciešamas šīs regulas gaismā, lai sankcionētu attiecīgo veterinārās medicīnas produktu izvietojumu tirgū saskaņā ar 2001. gada 6. novembra Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/82/EK par Kopienas veterinārās medicīnas produktu kodeksu<sup>(2)</sup> ņemot vērā šīs regulas noteikumus.

ņemot vērā Eiropas Medicīnisko produktu vērtēšanas aģentūras atzinumus, ko noformulējusi Veterinārās medicīnas produktu komiteja,

(6) Šajā regulā noteiktie pasākumi atbilst Veterinārās medicīnas produktu pastāvīgās komisijas atzinumam,

tā kā:

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

(1) Visas farmakoloģiski aktīvās vielas, kas tiek lietotas Kopienā veterinārās medicīnas produktos, kas paredzēti došanai pārtikas ražošanas dzīvniekiem, jāvērtē saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90.

*1. pants*

Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II un III pielikums tiek grozīti saskaņā ar šīs regulas pielikumu.

(2) Nātrija salicilāts ir iekļauts II pielikumā attiecībā uz visām pārtikas ražošanas dzīvnieku sugām, izņemot zivis, bet tikai iekšējai lietošanai. Šis ieraksts jāpaplašina, iekļaujot perorālu lietošanu liellopu un cūku sugām, izņemot dzīvniekus, no kuriem iegūst pienu cilvēku patēriņam.

*2. pants*

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

(3) Fenvalerāta provizoriskais maksimālais atlikuma ierobežojums izbeidzas 2004. gada 1. jūlijā. Ir izrādīties lietderīgi atļaut pabeigt zinātniskos pētījumus sakarā ar šo

To piemēro no 2004. gada 28. decembra.

<sup>(1)</sup> OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp. Regulā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1851/2004 (OV L 323, 26.10.2004., 6. lpp.).<sup>(2)</sup> OV L 311, 28.11.2001., 1. lpp. Direktīvā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 2004/28/EK (OV L 136, 30.4.2004., 58. lpp.).

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

Briselē, 2004. gada 28. oktobrī

*Komisijas vārdā —*  
*Komisijas loceklis*  
Olli REHN

---

## PIELIKUMS

## A. Sekojošās vielas ir iekļautas Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā.

## 2. Organiskie savienojumi

<i>Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-s)</i>	<i>Dzīvnieku sugas</i>
"Nātrija salicilāts	Liellopi, cūkas <sup>(1)</sup>

<sup>(1)</sup> Petoģiāli lietošanai; nelietot dzīvniekiem, no kuriem tiek iegūts piens cilvēku patēriņam"

## B. Sekojošās vielas ir iekļautas Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā.

2. Līdzekļi pret parazītiem  
 2.2. Līdzekļi, kas iedarbojas uz ekto-parazītiem  
 2.2.3. Piretroīdi

<i>Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-s)</i>	<i>Markiera atlikums</i>	<i>Dzīvnieku sugas</i>	<i>MRLs</i>	<i>Mēģa audi</i>
"Fenvalerāts <sup>(1)</sup>	Fenvalerāts (RR, SS, RS un SR izomeru summa)	Liellopi	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres Piens

<sup>(1)</sup> Provizorisks MRLs termiņš beidzas 2006. gada 1. jūlijā."