

## II

(Nelegislatīvi akti)

## REGULAS

## KOMISIJAS REGULA (ES) Nr. 890/2010

(2010. gada 8. oktobris),

**ar ko attiecībā uz vielu derkvantelu groza pielikumu Regulai (ES) Nr. 37/2010 par farmakoloģiski aktīvajām vielām un to klasifikāciju pēc to atlieku maksimāli pieļaujamā satura**

(Dokuments attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOMISIJA,

- (3) Eiropas Zāļu aģentūrai tika iesniegts pieteikums noteikt maksimālo pieļaujamo atlieku saturu (turpmāk MRL) derkvantelam aitām.

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

- (4) Veterināro zāļu komiteja ieteica noteikt MRL derkvantelam aitu muskuļos, taukos, aknās un nierēs, izņemot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes 2009. gada 6. maija Regulu (EK) Nr. 470/2009, ar ko nosaka Kopienas procedūras farmakoloģiski aktīvo vielu atlieku pieļaujamo daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, ar ko atceļ Padomes Regulu (EEK) Nr. 2377/90 un groza Eiropas Parlamenta un Padomes Direktīvu 2001/82/EK un Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 726/2004<sup>(1)</sup>, un jo īpaši tās 14. pantu saistībā ar 17. pantu,

- (5) Tādēļ, lai iekļautu MRL vielai derkvantelam attiecībā uz aitām, jāgroza Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabula.

ņemot vērā Eiropas Zāļu aģentūras atzinumu, ko sagatavojusi Veterināro zāļu komiteja,

- (6) Ir lietderīgi noteikt pamatotu termiņu, lai attiecīgās ieinteresētās personas varētu veikt vajadzīgos pasākumus jaunā noteiktā MRL ievērošanai.

tā kā:

- (7) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Veterināro zāļu pastāvīgās komitejas atzinumu,

- (1) Maksimālais atlieku līmenis farmakoloģiski aktīvajām vielām, kas paredzētas izmantošanai Eiropas Savienībā veterinārās zālēs produktīvajiem dzīvniekiem vai biocīdos produktos, ko izmanto lopkopībā, jānosaka saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 470/2009.

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

## 1. pants

Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikumu groza, kā noteikts šīs regulas pielikumā.

## 2. pants

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

(<sup>1</sup>) OV L 152, 16.6.2009., 11. lpp.

(<sup>2</sup>) OV L 15, 20.1.2010., 1. lpp.

To piemēro no 2012. gada 9. aprīļa.

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

Briselē, 2010. gada 8. oktobrī

*Komisijas vārdā –  
priekšsēdētājs*  
José Manuel BARROSO

---

PIELIKUMS

Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā pēc alfabēta iekļauj šādu vielu:

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	MRL	Izmeklējamie audi	Citi noteikumi (saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 470/2009 14. panta 7. punktu)	Terapeitiskā klasifikācija
"Derkvantels	Derkvantels	Aitas	2 µg/kg 40 µg/kg 20 µg/kg 5 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres	Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko paredzēts lietot pārtikā.	Pretparazītu līdzekļi/līdzekļi pret endoparazītiem"