

KOMISIJAS REGULA (ES) Nr. 362/2011**(2011. gada 13. aprīlis),****ar ko attiecībā uz vielu monepantelu 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,

nierēm, izņemot dzīvniekus, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā. Šai vielai attiecībā uz kazām noteiktais pagaidu maksimāli pieļaujamais atlieku saturs (turpmāk "MRL") ir spēkā līdz 2011. gada 1. janvārim.

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

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 ⁽¹⁾, un jo īpaši tās 14. pantu saistībā ar 17. pantu,

(4) Eiropas Zāļu aģentūrai ir iesniegts pieteikums, lai ierakstā par monepantelu pagarinātu pagaidu MRL derīguma termiņu attiecībā uz kazām.

(5) Veterināro zāļu komiteja ir ieteikusi pagarināt monepantela pagaidu MRL derīguma termiņu attiecībā uz kazām.

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

(6) Tādēļ, lai pagarinātu vielas monepantela pagaidu MRL derīguma termiņu attiecībā uz kazām, jāgroza ieraksts par monepantelu Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā. Minētajā tabulā noteiktajam monepantela pagaidu MRL attiecībā uz kazām jābūt spēkā līdz 2012. gada 1. janvārim.

tā kā:

(1) To farmakoloģiski aktīvo vielu atlieku maksimāli pieļaujamais saturs (MRL), kas Savienībā paredzētas izmantošanai veterinārās zālēs produktīvajiem dzīvniekiem vai biocīdos produktos, ko izmanto lopkopībā, jānosaka saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 470/2009.

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

(2) Farmakoloģiski aktīvās vielas un to klasifikācija pēc to atlieku maksimāli pieļaujamā satura dzīvnieku izcelsmes produktos ir noteikta pielikumā Komisijas 2009. gada 22. decembra Regulai (ES) Nr. 37/2010 par farmakoloģiski aktīvajām vielām un to klasifikāciju pēc to atlieku maksimāli pieļaujamā satura ⁽²⁾.

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

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

2. pants

(3) Monepantels pašlaik ir iekļauts Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā kā atļauta viela, un to piemēro aitām un kazām attiecībā uz muskuļiem, taukiem, aknām un

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

⁽¹⁾ OV L 152, 16.6.2009., 11. lpp.

⁽²⁾ OV L 15, 20.1.2010., 1. lpp.

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

Briselē, 2011. gada 13. aprīlī

Komisijas vārdā –
priekšsēdētājs
José Manuel BARROSO

PIELIKUMS

Ierakstu par monepantelu Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā aizstāj ar šādu ierakstu:

Farmakoloģiski aktīvā viela	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	MRL	Izmeklējamie audi	Citi noteikumi (saskaņā ar Regulas (EK) Nr. 470/2009 14. panta 7. punktu)	Terapeitiskā klasifikācija
"Monepantels	Monepantel-sulfons	Aitas	700 µg/kg 7 000 µg/kg 5 000 µg/kg 2 000 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres	Neizmanto dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.	Pretparazītu līdzekļi/līdzekļi pret endoparazītiem
		Kazas	700 µg/kg 7 000 µg/kg 5 000 µg/kg 2 000 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres	Pagaidu MRL ir spēkā līdz 2012. gada 1. janvārim. Neizmanto dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu lietošanai pārtikā.	Pretparazītu līdzekļi/līdzekļi pret endoparazītiem"