

31996R1311

L 170/4

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

9.7.1996.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1311/96**(1996. gada 8. jūlijs),****ar kuru groza I, II, III un IV pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlikumu 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 maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos ⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1147/96 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 5., 6., 7. un 8. pantu,

tā kā saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90 pakāpeniski jānosaka visu to farmakoloģiski aktīvo vielu maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajos medikamentos, kurus paredzēts lietot produktīvo dzīvnieku ārstēšanai;

tā kā maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi būtu jānosaka tikai pēc tam, kad Veterināro zāļu komiteja ir 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;

tā kā, nosakot veterināro zāļu maksimāli pieļaujamās atlieku 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 svarīgas atlieku uzraudzībai (marķieratliekas);

tā kā, lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi parasti būtu jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tā kā tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieres, tāpēc maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi vienmēr būtu jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem;

tā kā to veterināro zāļu maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum;

tā kā difloksacīns būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā;

tā kā dimetilftalāts, dietilftalāts, etillaktāts, heptaminols, mentols, floroglucinols un trimetilfloroglucinols būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā;

tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, karprofēns un penetamats (aitām un cūkām) būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā;

tā kā, lai varētu pabeigt zinātniskos pētījumus, būtu jāpagarina tiabendazola maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu pagaidu termiņš, kas iepriekš noteikts Regulas (EEK) Nr. 2377/90 III pielikumā.

tā kā ir konstatēts, ka kolhicīna atlieku maksimāli pieļaujamās daudzumus nevar noteikt, jo tā atliekas jebkurā daudzumā dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos apdraud patērētāju veselību; tā kā kolhicīns tādēļ būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 IV pielikumā;

tā kā pirms šīs regulas stāšanās spēkā būtu jāatvēl 60 dienu laikposms, kurā dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, var izdarīt jebkurus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro medikamentu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar Padomes Direktīvu 81/851/EEK ⁽³⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Direktīvu 93/40/EEK ⁽⁴⁾;

tā kā šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Veterināro zāļu pastāvīgās komitejas atzinumu,

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 151, 26.6.1996., 26. lpp.

⁽³⁾ OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.

⁽⁴⁾ OV L 214, 24.8.1993., 31. lpp.

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

2. pants

1. pants

Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I, II, III un IV pielikumu ar šo groza, kā noteikts šīs regulas pielikumā.

Šī regula stājas spēkā 60. dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī.

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

Briselē, 1996. gada 8. jūlijā

Komisijas vārdā —

Komisijas loceklis

Martin BANGEMANN

PIELIKUMS

A. Šādi groza I pielikumu.

1. Pretinfekcijas līdzekļi
- 1.2. Antibiotikas
- 1.2.3. Hinoloni

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"1.2.3.3. Difloksacīns	Difloksacīns	Vistas, tītari	200 µg/kg	Aknas	
			150 µg/kg	Nieres	
			50 µg/kg	Muskuļi	
			200 µg/kg	Āda un tauki"	

B. Šādi groza II pielikumu.

2. Organiskie savienojumi

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"2.44. Dimetilftalāts	Visas produktīvās sugas	
2.45. Dietilftalāts	Visas produktīvās sugas	
2.46. Etillaktāts	Visas produktīvās sugas	
2.47. Heptaminols	Visas produktīvās sugas	
2.48. Mentols	Visas produktīvās sugas	
2.49. Floroglucinols	Visas produktīvās sugas	
2.50. Trimetilfloroglucinols	Visas produktīvās sugas"	

C. Šādi groza III pielikumu.

1. Pretinfekcijas līdzekļi
- 1.2. Antibiotikas
- 1.2.9. Penicilīni

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"1.2.9.1. Penetamats	Benzilpenicilīns	Aitas	50 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres, tauki	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998."
			4 µg/kg	Piens	
		Cūkas	50 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres, tauki	

2. Pretparazītu līdzekļi
- 2.1. Līdzekļi pret endoparazītiem
- 2.1.1. Benzimidazoli un probenzimidazoli

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"2.1.1.5. Tiabendazols	Tiabendazola un 5-hidro-ksitiabendazola summa	Govis, aitas, kazas	100 µg/kg	Muskuļi, aknas, nieres, tauki, piens	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998."

5. Pretiekaisuma līdzekļi
- 5.1. Nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi
- 5.1.1. Arilpropionskābes atvasinājums

Farmakoloģiski aktīvās vielas	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"5.1.1.2. Karprofēns	Karprofēns	Govis	1 000 µg/kg	Aknas, nieres	Atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu pagaidu termiņš beidzas 1.1.1998."
			500 µg/kg	Muskuļi, tauki	
		Zirgi	1 000 µg/kg	Aknas, nieres	
			50 µg/kg	Muskuļi	
			100 µg/kg	Tauki	

D. Šādi groza IV pielikumu.

To farmakoloģiski aktīvo vielu saraksts, kurām nevar noteikt maksimālos daudzumus:

"7. Kolhicīns".