



2024/860

19.3.2024.

KOMISIJAS ĪSTENOŠANAS REGULA (ES) 2024/860

(2024. gada 18. marts),

ar ko attiecībā uz 17β-estradiolu groza Regulu (ES) Nr. 37/2010

(Dokuments attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOMISIJA,

ņemot vērā Līgumu par Eiropas Savienības darbību,

ņemot vērā Eiropas Parlamenta un Padomes Regulu (EK) Nr. 470/2009 (2009. gada 6. maijs), 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,

tā kā:

- (1) Komisijas Regulā (ES) Nr. 37/2010 ⁽²⁾ ir iekļautas farmakoloģiski aktīvās vielas un to klasifikācija pēc MRL dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos. Tajā iekļautas farmakoloģiski aktīvās vielas, kas klasificētas četros pielikumos Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90 ⁽³⁾, kura tika atcelta un aizstāta ar Regulu (EK) Nr. 470/2009.
- (2) Regulas (ES) Nr. 37/2010 pieņemšanas laikā 17β-estradiols, kas bija iekļauts Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā ("To vielu saraksts, uz kurām neattiecas prasības par maksimāli pieļaujamiem atlieku daudzumiem"), tika iekļauts Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā ("Atļautās vielas").
- (3) Regulas (EK) Nr. 470/2009 1. panta 3. punktā paredzēts, ka Regulu (EK) Nr. 470/2009 piemēro, neskarot Kopienas tiesību aktus, ar ko aizliedz lietot produktīvajiem dzīvniekiem noteiktas hormonālas vai tireostatiskas iedarbības vielas un beta-agonistus, kā paredzēts Padomes Direktīvā 96/22/EK ⁽⁴⁾.
- (4) Direktīva 96/22/EK aizliedz 17β-estradiolu ievadīt lauksaimniecības dzīvniekiem.
- (5) Tāpēc ir lietderīgi 17β-estradiolu svītrot no Regulas (ES) Nr. 37/2010 1. tabulas.
- (6) Tāpēc Regula (ES) Nr. 37/2010 būtu attiecīgi jāgroza.
- (7) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Veterināro zāļu pastāvīgās komitejas atzinumu,

⁽¹⁾ OV L 152, 16.6.2009., 11. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2009/470/oj>.

⁽²⁾ Komisijas Regula (ES) Nr. 37/2010 (2009. gada 22. decembris) par farmakoloģiski aktīvajām vielām un to klasifikāciju pēc to atlieku maksimāli pieļaujamā satura dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos (OV L 15, 20.1.2010., 1. lpp., ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg/2010/37\(1\)/oj](http://data.europa.eu/eli/reg/2010/37(1)/oj)).

⁽³⁾ Padomes Regula (EEK) Nr. 2377/90 (1990. gada 26. jūnijs), ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes produktos (OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/1990/2377/oj>).

⁽⁴⁾ Padomes Direktīva 96/22/EK (1996. gada 29. aprīlis) par noteiktu hormonālas vai tireostatiskas iedarbības vielu un beta-agonistu lietošanas aizliegumu lopkopībā un par Direktīvu 81/602/EEK, 88/146/EEK un 88/299/EEK atcelšanu (OV L 125, 23.5.1996., 3. lpp., ELI: <http://data.europa.eu/eli/dir/1996/22/2008-12-18>).

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

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

2. pants

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

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

Briselē, 2024. gada 18. martā

*Komisijas vārdā –
priekšsēdētāja*
Ursula VON DER LEYEN

PIELIKUMS

Regulas (ES) Nr. 37/2010 pielikuma 1. tabulā svītro ierakstu "17β-estradiols".
