

32003R2011

15.11.2003

ÚRADNÝ VESTNÍK EURÓPSKEJ ÚNIE

L 297/15

**NARIADENIE KOMISIE (ES) č. 2011/2003****zo 14. novembra 2003,****ktorým sa mení a dopĺňa príloha I a III k nariadeniu Rady (EHS) č. 2377/90, ktorým sa ustanovujú postupy spoločenstva pri určovaní maximálnych limitov rezíduí veterinárnych liečiv v potravinách živočíšneho pôvodu****(Text s významom pre EHP)**

KOMISIA EURÓPSKÝCH SPOLOČENSTIEV,

so zreteľom na Zmluvu o založení Európskeho spoločenstva,

so zreteľom na nariadenie Rady (EHS) č. 2377/90 z 26. júna 1990, ktorým sa ustanovujú postupy spoločenstva pri určovaní maximálnych limitov rezíduí veterinárnych liečiv v potravinách živočíšneho pôvodu<sup>(1)</sup>, naposledy zmenené a doplnené nariadením Komisie (ES) č. 1873/2003<sup>(2)</sup>, najmä na jeho články 6, 7 a 8,

keďže:

- (1) v súlade s nariadením (EHS) č. 2377/90 sa maximálne limity rezíduí musia postupne ustanoviť pre všetky farmakologicky aktívne látky, ktoré sa používajú v rámci spoločenstva vo veterinárnych liečivách určených na podávanie zvieratám využívaným na výrobu potravín;
- (2) maximálne limity rezíduí by sa mali stanoviť až potom, čo Výbor pre veterinárne liečivá preskúma všetky dôležité informácie týkajúce sa bezpečnosti rezíduí príslušnej látky pre spotrebiteľa potravín živočíšneho pôvodu a vplyvu rezíduí na priemyselné spracovanie potravín;
- (3) pri stanovovaní maximálnych limitov rezíduí veterinárnych liečiv v potravinách živočíšneho pôvodu je potrebné špecifikovať živočíšne druhy, v ktorých môžu byť rezíduá prítomné, množstvá, ktoré sa môžu nachádzať v každom z príslušných mäsových tkanív získaných zo spracovaného zvierata (cieľové tkanivo) a charakter rezíduí, ktoré sú dôležité pri sledovaní rezíduí (markerové rezíduá);
- (4) pri kontrole rezíduí podľa príslušných právnych predpisov spoločenstva sa majú maximálne limity rezíduí zvyčajne ustanovovať pre cieľové tkanivá pečene alebo obličky. Pečeň a obličky sa však často zo zvieracích trupov pri preprave v medzinárodnom obchode

odstraňujú a preto sa maximálne limity rezíduí majú stanovovať tiež vždy zo svalových alebo tukových tkanív;

- (5) v prípade veterinárnych liekov určených na použitie pri nosniciach, zvieratách produkujúcich mlieko, alebo včelách medonosných, maximálne limity rezíduí sa musia stanovovať tiež pre vajcia, mlieko alebo med;
- (6) alfacypermetrín a metamizol by sa mali zaradiť do prílohy I k nariadeniu (EHS) č. 2377/90;
- (7) aby sa umožnilo dokončiť vedecké štúdie, Phoxim by sa mal zaradiť do prílohy III k nariadeniu (EHS) č. 2377/90;
- (8) predtým ako toto nariadenie nadobudne účinnosť, je potrebné poskytnúť členským štátom dostatočnú lehotu, aby mohli z dôvodu zohľadnenia všetkých ustanovení tohto nariadenia vykonať akékoľvek úpravy potrebné pre povolenia uvádzania príslušných veterinárnych liekov na trh, ktoré boli vydané v súlade so smernicou Európskeho parlamentu a Rady č. 2001/82/ES<sup>(3)</sup> s cieľom zohľadniť ustanovenia tohto nariadenia;
- (9) opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre veterinárne lieky,

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

**Článok 1**

Prílohy I a III k nariadeniu (EHS) č. 2377/90 sa týmto menia a dopĺňajú tak, ako sa stanovuje v tejto prílohe.

**Článok 2**

Toto nariadenie nadobúda účinnosť tretí deň odo dňa jeho uverejnenia v Úradnom vestníku Európskych spoločenstiev.

Bude sa uplatňovať od 60. dňa od jeho uverejnenia.

<sup>(1)</sup> Ú. v. ES L 224, 18.8.1990, s. 1.  
<sup>(2)</sup> Ú. v. ES L 275, 25.10.2003, s. 9.

<sup>(3)</sup> Ú. v. ES L 311, 28.11.2001, s. 1.

Toto nariadenie je záväzné vo svojej celistvosti a je priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 14. novembra 2003

*Za Komisiu*  
Erkki LIIKANEN  
*člen Komisie*

---

## PRÍLOHA

A. Príloha I k nariadeniu (EHS) č. 2377/90 sa mení a dopĺňa takto:

2. Antiparazitárne látky
- 2.2. Látky pôsobiace proti ektoparazitom
- 2.2.3. Pyretroidy

Farmakologicky aktívna(-e) látka(-y)	Marker rezídua	Druh zvierat	MRL	Cieľové tkanivo
„Alfacypermetrín	Cypermetrín ( $\Sigma$ - izomérov)	Hovädzí dobytok, ovce	20 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 200 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 20 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 20 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 20 $\mu\text{g}/\text{kg}$	sval tuk pečeň oblička mlieko <sup>(1)</sup>

(<sup>1</sup>) Je potrebné dodržať ďalšie ustanovenia v smernici Komisie 98/82/ES (Ú. v. ES L 290, 29.10.1998, s. 25).“

4. Protizápalové látky
- 4.1. Nesteroidné protizápalové látky
- 4.1.5. Deriváty pyrazolónu

Farmakologicky aktívne(-a) látky(-a)	Marker rezídua	Druh zvierat	MRL	Cieľové tkanivo
„Metamizol	4-metylaminoantipyrín	Hovädzí dobytok	100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 50 $\mu\text{g}/\text{kg}$	sval tuk pečeň oblička mlieko
		Ošípané	100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$	sval koža a tuk pečeň oblička
		Zvieratá čeľade koňovité ( <i>equidae</i> )	100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$ 100 $\mu\text{g}/\text{kg}$	sval tuk pečeň oblička“

B. Príloha III k nariadeniu (EHS) č. 2377/90 sa mení a dopĺňa takto:

- 2. Antiparazitárne látky
- 2.2. Látky pôsobiace proti ektoparazitom
- 2.2.4. Organofosfáty

Farmakologicky aktívna(-e) látka(-y)	Marker rezídua	Druh zvierat/Živočíšne druhy	MRL	Cieľové tkanivo
„Phoxim (1)“	Phoxim	Hydina	50 µg/kg 550 µg/kg 25 µg/kg 50 µg/kg 60 µg/kg	sval koža a tuk pečeň oblička vajcia

(1) Platnosť dočasných MRL končí 1. 7. 2005.“