

VYKONÁVACIE NARIADENIE KOMISIE (EÚ) č. 1057/2013

z 29. októbra 2013,

ktorým sa mení príloha k nariadeniu (EÚ) č. 37/2010 o farmakologicky účinných látkach a ich klasifikácii, pokiaľ ide o maximálne limity rezíduí v potravinách živočíšneho pôvodu v súvislosti s látkou uhličitan mangánatý

(Text s významom pre EHP)

EURÓPSKA KOMISIA,

- (4) Európskej agentúre pre lieky bola doručená žiadosť o rozšírenie existujúceho zápisu, ktorý sa týka uhličitanu mangánateho tak, aby zahŕňal aj parenterálne použitie v prípade hovädzieho dobytku.

so zreteľom na Zmluvu o fungovaní Európskej únie,

- (5) Európska agentúra pre lieky podľa článku 5 nariadenia (ES) č. 470/2009 zvaží, či majú byť MRL určené pre farmakologicky účinnú látku v konkrétnej potravine používané aj na iné potraviny vyrobené z rovnakého druhu, alebo MRL určené pre farmakologicky účinnú látku v jednom alebo viacerých druhoch používané aj na iné druhy.

so zreteľom na nariadenie Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 470/2009 zo 6. mája 2009 o stanovení postupov Spoločenstva na určenie limitov rezíduí farmakologicky účinných látok v potravinách živočíšneho pôvodu, o zrušení nariadenia Rady (EHS) č. 2377/90 a o zmene a doplnení smernice Európskeho parlamentu a Rady 2001/82/ES a nariadenia Európskeho parlamentu a Rady (ES) č. 726/2004 ⁽¹⁾, a najmä na jeho článok 14 v spojení s článkom 17,

- (6) Výbor pre lieky na veterinárne použitie odporučil rozšírenie MRL pre uhličitan mangánatý v prípade hovädzieho dobytku tak, aby zahŕňali aj parenterálne použitie, a odporučil extrapolovať MRL pre uhličitan mangánatý zo všetkých druhov hovädzieho dobytku na všetky druhy potravinových zvierat.

so zreteľom na stanovisko Európskej agentúry pre lieky, ktoré vypracoval Výbor pre lieky na veterinárne použitie,

keďže:

- (7) Nariadenie (EÚ) č. 37/2010 by sa preto malo zmeniť tak, aby v ňom bola zahrnutá látka uhličitan mangánatý na parenterálne použitie v prípade všetkých druhov potravinových zvierat.

- (1) Maximálne limity rezíduí („MRL“) farmakologicky účinných látok určených na použitie vo veterinárnych liekoch pre zvieratá chované na produkciu potravín alebo v biocídnych výrobkoch používaných pri chove hospodárskych zvierat v Únii sa stanovujú v súlade s nariadením (ES) č. 470/2009.

- (8) Opatrenia stanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Stáleho výboru pre veterinárne lieky,

- (2) Farmakologicky účinné látky a ich klasifikácia, pokiaľ ide o MRL v potravinách živočíšneho pôvodu, sú stanovené v prílohe k nariadeniu Komisie (EÚ) č. 37/2010 ⁽²⁾.

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 1

Príloha k nariadeniu (EÚ) č. 37/2010 sa mení podľa prílohy k tomuto nariadeniu.

- (3) Uhličitan mangánatý je v súčasnosti zaradený do tabuľky 1 v prílohe k nariadeniu (EÚ) č. 37/2010 ako látka povolená len na orálne použitie pre všetky druhy potravinových zvierat.

Článok 2

Toto nariadenie nadobúda účinnosť tretím dňom po jeho uverejnení v Úradnom vestníku Európskej únie.

⁽¹⁾ Ú. v. EÚ L 152, 16.6.2009, s. 11.

⁽²⁾ Ú. v. EÚ L 15, 20.1.2010, s. 1.

Toto nariadenie je záväzné v celom rozsahu a priamo uplatniteľné vo všetkých členských štátoch.

V Bruseli 29. októbra 2013

Za Komisiu
predseda
José Manuel BARROSO

PRÍLOHA

V tabuľke 1 prílohy k nariadeniu (EÚ) č. 37/2010 sa zápis týkajúci sa uhličitanu mangánateho nahrádza takto:

Farmakologicky účinná látka	Markerové rezíduá	Druh zvierat	MRL	Cieľové tkanivá	Iné ustanovenia [podľa článku 14 ods. 7 nariadenia (ES) č 470/2009]	Terapeutická klasifikácia
„Uhličitan mangánatý	NEUPLATŇUJE SA	všetky druhy potravinových zvierat	nevyžadujú sa MRL	NEUPLATŇUJE SA	ŽIADNE	zažívací trakt a metabolizmus/minerálne doplnky“