

31995R1102

17.5.1995

ÚRADNÝ VESTNÍK EURÓPSKÝCH SPOLOČENSTIEV

L 110/1

NARIADENIE KOMISIE (ES) č. 1102/95**zo 16. mája 1995,****ktorým sa menia a dopĺňajú prílohy I, II, III a IV k nariadeniu Rady (EHS) č. 2377/90 ustanovujúcemu postup spoločenstva pre určenie maximálnych hraníc rezíduí veterinárnych liečebných prípravkov v potravinách živočíšneho pôvodu****(Text s významom pre EHP)**

KOMISIA EURÓPSKÝCH SPOLOČENSTIEV,

mlieko alebo medonosné včely sa musia tiež stanoviť maximálne hranice rezíduí pre vajcia, mlieko alebo med;

so zreteľom na Zmluvu o založení Európskeho spoločenstva,

keďže tilmicosin by sa mal zaradiť do prílohy I k nariadeniu (EHS) č. 2377/90;

so zreteľom na nariadenie Rady (EHS) č. 2377/90 z 26. júna 1990 ustanovujúce postup spoločenstva pre určenie maximálnych hraníc rezíduí veterinárnych liečebných prípravkov v potravinách živočíšneho pôvodu ⁽¹⁾, naposledy zmenené a doplnené nariadením Komisie (ES) č. 3059/94 ⁽²⁾, a najmä na jeho články 6, 7 a 8,

keďže na základe súčasného používania vo veterinárnej praxi by sa mali romifidin, detomidin, ľudský chorión gonadotropín, brotizolam, fosforan vápenatý, etanan (octan) vápenatý, propionát vápenatý, benzoan vápenatý, jablčnan vápenatý, chlorid vápenatý, síran vápenatý, hydroxid vápenatý, oxid vápenatý, fosforečnan vápenatý, polyfosforečnany vápnika, kremičitan vápenatý, glukónan vápenatý, uhličitan vápenatý a stearan vápenatý zaradiť do prílohy II k nariadeniu (EHS) č. 2377/90;

keďže v súlade s nariadením (EHS) č. 2377/90 sa musia postupne stanoviť maximálne hranice rezíduí pre všetky farmakologicky aktívne látky, ktoré sa v spoločenstve používajú vo veterinárnych liečebných prípravkoch určených na podávanie zvieratám určeným na výrobu potravín;

keďže ľudský chorión gonadotropín, fosfornan vápenatý, etanan (octan) vápenatý, propionát vápenatý, benzoan vápenatý, jablčnan vápenatý, chlorid vápenatý, síran vápenatý, hydroxid vápenatý, oxid vápenatý, fosforečnan vápenatý, polyfosforečnany vápnika, kremičitan vápenatý, glukónan vápenatý, uhličitan vápenatý a stearan vápenatý by sa mali zaradiť do prílohy II k nariadeniu (EHS) č. 2377/90: extrapoláciou vedeckých údajov sa táto klasifikácia do prílohy II uplatňuje na všetky zvieratá určené na výrobu potravín;

keďže maximálne hranice rezíduí by sa mali stanoviť iba po preskúmaní v rámci Výboru pre veterinárne liečebné prípravky všetkých dôležitých informácií týkajúcich sa bezpečnosti rezíduí príslušnej látky pre spotrebiteľa potravín živočíšneho pôvodu a vplyvu rezíduí na priemyselné spracovanie potravín;

keďže s cieľom umožniť ukončenie vedeckých štúdií by sa netobimin mal zaradiť do prílohy III k nariadeniu (EHS) č. 2377/90;

keďže pri stanovovaní maximálnych hraníc rezíduí pre rezíduá veterinárnych liečebných prípravkov v potravinách živočíšneho pôvodu je potrebné špecifikovať pri druhoch zvierat, pri ktorých môžu byť prítomné rezíduá, úrovne, ktoré môžu byť prítomné v každom príslušnom mäsovom tkanive získanom z ošetrovaných zvierat (cieľové tkanivo), a povahu rezíduí, ktorá je významná pre sledovanie rezíduí (indikátorové rezíduum);

keďže by sa malo povoliť obdobie 60 dní pred nadobudnutím účinnosti tohto nariadenia s cieľom umožniť členským štátom vykonať akúkoľvek úpravu, ktorá môže byť potrebná pokiaľ ide o povolenie uviesť príslušné veterinárne liečebné prípravky na trh, ktoré bolo udelené v súlade so smernicou Rady 81/851/EHS ⁽³⁾, naposledy zmenenou a doplnenou smernicou 93/40/EHS ⁽⁴⁾, s cieľom zohľadniť ustanovenia tohto nariadenia;

keďže pre kontrolu rezíduí, ako je stanovená v príslušných právnych predpisov spoločenstva, by mali byť obvyčajne stanovené maximálne hranice rezíduí pre cieľové tkanivá pečene alebo obličiek; keďže však pečene a obličky sú často odstránené z porážaných zvierat, ktoré sú predmetom medzinárodného obchodu, a preto by sa mali tiež vždy stanoviť maximálne hranice rezíduí pre svalové alebo tukové tkanivá;

keďže opatrenia ustanovené v tomto nariadení sú v súlade so stanoviskom Výboru pre aproximáciu smerníc o odstránení technických prekážok obchodu v oblasti veterinárnych liečebných prípravkov technickému pokroku,

keďže v prípade veterinárnych liečebných prípravkov určených na použitie pre vtáky znášajúce vajcia, zvieratá produkujúce

⁽¹⁾ Ú. v. ES L 224, 18.8.1990, s. 1.

⁽²⁾ Ú. v. ES L 323, 16.12.1994, s. 15.

⁽³⁾ Ú. v. ES L 317, 6.11.1981, s. 1.

⁽⁴⁾ Ú. v. ES L 214, 24.8.1993, s. 31.

PRIJALA TOTO NARIADENIE:

Článok 2

Článok 1

Prílohy I, II a III k nariadeniu (EHS) č. 2377/90 sa týmto menia a doplňajú tak, ako je stanovené v prílohe k tomuto nariadeniu.

Toto nariadenie nadobúda účinnosť šesťdesiaty deň po jeho uverejnení v *Úradnom vestníku Európskych spoločenstiev*.

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

V Bruseli 16. mája 1995

Za Komisiu

Martin BANGEMANN

člen Komisie

PRÍLOHA

A. Príloha I sa mení takto:

- 1. Látky antiinfekčné
- 1.2.4. Makrolidy

Farmakologicky aktívna/-e látka/-y	Indikátorové rezíduum	Druhy zvierat	Maximálna hranica rezidui – MHR	Cieľové tkanivá	Iné ustanovenia
1.2.4.2. Tilimicosin	Tilimicosin	Ovce Ošipané Ovce	1 000 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/l	Pečeň, obličky Sval, tuk, Mlieko	

B. Do prílohy II, bodu „1. Anorganické zlúčeniny“ sa dopĺňajú tieto položky:

- 1. Anorganické chemické látky

Farmakologicky aktívna/-e látka/-y	Druhy zvierat	Iné ustanovenia
1.5. Etanan (octan) vápenatý Benzoan vápenatý Uhlíčan vápenatý Chlorid vápenatý Glukónan vápenatý Hydroxid vápenatý Fosfoman vápenatý Jablčnan vápenatý Oxid vápenatý Fosforečnan vápenatý Polyfosforečnan vápnika Propionát vápenatý Kremičitan vápenatý Stearan vápenatý Síran vápenatý	Všetky druhy určené na výrobu potravín	

Do prílohy II, bod „2. Organické zlúčeniny“ sa dopĺňajú tieto položky:

- 2. Organické zlúčeniny

Farmakologicky aktívna/-e látka/-y	Druhy zvierat	Iné ustanovenia
2.12. Romifidin	Kone	Iba na terapeutické použitia
2.13. Detomidin	Hovädzí dobytok, kone	Iba na terapeutické použitia
2.14. Brotizolam	Hovädzí dobytok	Iba na terapeutické použitia
2.15. Ľudský chorión gonadotropín (HCG)	Všetky druhy určené na výrobu potravín	

C. Príloha III sa mení takto:

2. Antiparazitárne látky

2.1. Látky pôsobiace proti endoparazitom

2.1.1. Benzimidazoly a probenzimidazoly

Farmakologicky aktívna/-e látka/-y	Indikátorové rezíduum	Druhy zvierat	Maximálna hranica rezíduí – MHR	Pečeň Obličky Sval, tuk Mlieko	Iné ustanovenia
2.1.1.7 Netobimin	Celkové množstvo netobiminu a albendazolu a metabolitov albendazolu merané ako 2-amino-benzimidazol sulfón	Hovädzí dobytok, ovce, kozy	1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg		Platnosť predbežných MRL sa skončí 31. júla 1997