

32000R1295

21.6.2000

DZIENNIK URZĘDOWY WSPÓLNOT EUROPEJSKICH

L 146/11

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1295/2000**z dnia 20 czerwca 2000 r.****zmieniające załączniki II i III do rozporządzenia Rady (EWG) nr 2377/90 ustanawiającego wspólnotową procedurę określania maksymalnych limitów pozostałości weterynaryjnych produktów leczniczych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego****(Tekst mający znaczenie dla EOG)**

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając rozporządzenie Rady (EWG) nr 2377/90 z dnia 26 czerwca 1990 r. ustanawiające wspólnotową procedurę określania maksymalnych limitów pozostałości weterynaryjnych produktów leczniczych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego ⁽¹⁾, ostatnio zmienione rozporządzeniem Komisji (WE) nr 1286/2000 ⁽²⁾, w szczególności jego art. 7 i 8,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Zgodnie z rozporządzeniem (EWG) 2377/90 maksymalne limity pozostałości muszą być ustanawiane stopniowo dla wszystkich substancji farmakologicznie czynnych, stosowanych w weterynaryjnych produktach leczniczych we Wspólnocie, przeznaczonych do podawania zwierzętom służącym do produkcji żywności.
- (2) Maksymalne limity pozostałości powinny zostać określone wyłącznie po przeprowadzanej w ramach Komitetu ds. Weterynaryjnych Produktów Leczniczych analizie wszelkich istotnych informacji dotyczących bezpieczeństwa tych pozostałości dla konsumentów środków spożywczych pochodzenia zwierzęcego oraz wpływu tych pozostałości na przebieg procesów przetwórstwa przemysłowego środków spożywczych.
- (3) Przy ustanawianiu maksymalnych limitów pozostałości weterynaryjnych produktów leczniczych w środkach spożywczych pochodzenia zwierzęcego należy określić gatunki zwierząt mogących wykazywać obecność pozostałości; limity tych pozostałości w tkankach mięsnych uzyskiwanych ze zwierząt leczonych (tkanka docelowa) oraz charakter pozostałości właściwej do kontroli limitu pozostałości (pozostałość znacznikowa).
- (4) Do celów kontroli pozostałości, zgodnie z odpowiednim ustawodawstwem wspólnotowym, maksymalny limit pozostałości powinien być zazwyczaj ustanawiany dla tkanek docelowych wątroby lub nerek; niemniej jednak, ponieważ wątroba i nerki są często usuwane z tusz będących przedmiotem handlu międzynarodowego, należy także ustanowić maksymalne limity pozostałości dla tkanki mięśniowej i tłuszczowej.

- (5) Należy ustanowić maksymalne limity pozostałości weterynaryjnych produktów leczniczych przeznaczonych dla niosek, zwierząt mlecznych lub pszczoł miodnych w odniesieniu do jaj, mleka i miodu.
- (6) W załączniku II do rozporządzenia (EWG) nr 2377/90 należy dodać cefapirynę.
- (7) W celu umożliwienia zakończenia badań naukowych w załączniku III do rozporządzenia (EWG) nr 2377/90 należy dodać doramektynę i cefazolinę.
- (8) Należy przewidzieć odpowiedni okres przed wejściem w życie niniejszego rozporządzenia, aby umożliwić Państwu Członkowskim przyjęcie wszelkich dostosowań, które mogą okazać się niezbędne w związku z dopuszczeniem do obrotu określonych weterynaryjnych produktów leczniczych, przyznanych zgodnie z dyrektywą Rady 81/851/EWG ⁽³⁾, ostatnio zmienioną dyrektywą 93/40/EWG ⁽⁴⁾, w celu uwzględnienia przepisów niniejszego rozporządzenia.
- (9) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Weterynaryjnych Produktów Leczniczych,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

W załącznikach II i III do rozporządzenia (EWG) nr 2377/90 wprowadza się zmiany określone w Załączniku do niniejszego rozporządzenia.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie trzeciego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Wspólnot Europejskich*.

Niniejsze rozporządzenie stosuje się od sześćdziesiątego dnia po jego opublikowaniu.

⁽¹⁾ Dz.U. L 224 z 18.8.1990, str. 1.⁽²⁾ Dz.U. L 145 z 20.6.2000, str. 15.⁽³⁾ Dz.U. L 317 z 6.11.1981, str. 1.⁽⁴⁾ Dz.U. L 214 z 24.8.1993, str. 31.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich Państwach Członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 20 czerwca 2000 r.

W imieniu Komisji

Erkki LIIKANEN

Członek Komisji

A. W załączniku II do rozporządzenia (EWG) nr 2377/90 dodaje się następującą substancję (Wykaz substancji niepodlegających maksymalnym limitom pozostałości)

2. Związki organiczne

Substancja(-e) farmakologicznie czynna(-e)	Gatunki zwierząt	Inne przepisy
„Toldimfos	Wszystkie gatunki zwierząt służących do produkcji żywności”	

B. W załączniku III do rozporządzenia (EWG) nr 2377/90 dodaje się następujące substancje (Wykaz substancji farmakologicznie czynnych użytych w weterynaryjnych produktach medycznych, dla których został ustalony maksymalny tymczasowy limit pozostałości)

2.2. Środki do zwalczania ectopasożytów

2.2.3. Pyretroidy

Substancja(-e) farmakologicznie czynna(-e)	Pozostałość znacznikowa	Gatunki zwierząt	MLP	Tkanki docelowe,	Inne przepisy	
„Permetryna	Permetryna (suma izomerów)	Bydło, kozy	100 µg/kg	Mięśnie	Maksymalny limit pozostałości wprowadzony tymczasowo do dnia 1.1.2001 r.”	
			500 µg/kg	Tłuszcz		
			50 µg/kg	Wątroba		
			50 µg/kg	Nerki		
			50 µg/kg	Mleko		
		Świnie, drób	Należy przestrzegać dalszych prze- pisów zawartych w dyrektywie Komisji 98/82/WE (Dz.U. L 290 z 29.10.1998, str. 25)			
			100 µg/kg	Mięśnie		
			500 µg/kg	Skóra i tłuszcz		
			50 µg/kg	Wątroba		
			50 µg/kg	Nerki		
		Drób	50 µg/kg	Jaja		

2.4. Środki przeciwpierwotniakowe

2.4.4. Inne środki przeciwpierwotniakowe

Substancja(-e) farmakologicznie czynna(-e)	Pozostałość znacznikowa	Gatunki zwierząt	MLP	Tkanki docelowe	Inne przepisy
„Amprolium	Amprolium	Drób, indyki	200 µg/kg	Mięśnie	MLP wprowadzony tymczasowo do dnia 1.1.2002 r.”
			200 µg/kg	Skóra i tłuszcz	
			200 µg/kg	Wątroba	
			400 µg/kg	Nerki	
			1 000 µg/kg	Jaja	