

32000R2908

L 336/72

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

30.12.2000.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 2908/2000**(2000. gada 29. decembris),****ar kuru groza I un II pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos****(Dokuments attiecas uz EEZ)**

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1990. gada 26. jūnija Regulu (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamo daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos ⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 2535/2000 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 6., 7. un 8. pantu,

tā kā:

- (1) Saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90 pakāpeniski jānosaka visu to farmakoloģiski aktīvo vielu atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi, ko izmanto Kopienā veterinārajās zālēs, kuras paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem.
- (2) Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi būtu jānosaka tikai pēc tam, kad Veterināro zāļu komiteja ir pārbaudījusi visu būtisko informāciju, kas attiecas uz attiecīgās vielas atlieku nekaitīgumu patērētājiem, kuri lieto dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktus, un atlieku ietekmi uz pārtikas produktu rūpniecisko pārstrādi.
- (3) Nosakot veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamus daudzumus dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, jāprecizē dzīvnieku sugas, kurās atliekas ir pieļaujamās, vielas daudzumi, kas pieļaujami katrā no attiecīgajiem gaļas audiem, kuri iegūti no dzīvnieka, kam lietotas zāles, (izmeklējamie substrāti), un to atlieku pamatīpašības, kuras ir būtiskas atlieku uzraudzībai, (marķieratliekas).
- (4) Lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi parasti jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārvadājot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieres, tāpēc atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi vienmēr jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem.

- (5) To veterināro zāļu atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum.
- (6) Difloksacīns, fluniksīns, halofuginons un toltrazurils jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā.
- (7) Kalcija glicerofosfāts jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā.
- (8) Jāatvēr pietiekams laikposms pirms šīs regulas stāšanās spēkā, lai dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, varētu izdarīt visus pielāgojumus, kas vajadzīgi saistībā ar attiecīgo veterināro zāļu tirdzniecības atļaujām, kuras piešķirtas saskaņā ar Padomes Direktīvu 81/851/EEK ⁽³⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Direktīvu 2000/37/EK ⁽⁴⁾.
- (9) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās veterināro zāļu komitejas atzinumu,

IR PIENĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I un II pielikumu ar šo groza, kā noteikts šīs regulas pielikumā.

2. pants

Šī regula stājas spēkā trešajā dienā pēc publicēšanas Eiropas Kopienas Oficiālajā Vēstnesī.

To piemēro no sešdesmitās dienas pēc publicēšanas.

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

Briselē, 2000. gada 29. decembrī

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Erkki LIIKANEN

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 291, 18.11.2000., 9. lpp.

⁽³⁾ OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.

⁽⁴⁾ OV L 139, 10.6.2000., 25. lpp.

A. Šādi groza Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumu.

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.3. Hinoloni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
“Difloksacīns	Difloksacīns	Govis	400 µg/kg 100 µg/kg 1 400 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas	Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko lieto pārtikā”
		Cūkas	800 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg	Nieres Muskuļi Āda un tauki	
			800 µg/kg 800 µg/kg	Aknas Nieres	

2. Pretparazītu līdzekļi

2.4. Līdzekļi pret vienšūņiem

2.4.1. Triazinetriona atvasinājumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
“Toltrazurils	Toltrazurilsulfons	Cūkas	100 µg/kg 150 µg/kg 500 µg/kg 250 µg/kg	Muskuļi Āda un tauki Aknas Nieres	

2.4.2. Hinazolona atvasinājumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
“Halofuginons	Halofuginons	Govis	10 µg/kg 25 µg/kg 30 µg/kg 30 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres	Nelietot dzīvniekiem, no kuriem iegūst pienu, ko lieto pārtikā”

4. Pretiekaisuma līdzekļi

4.1. Nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi

4.1.2. Fenamātu grupas atvasinājumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Atlieku maksimāli pieļaujamie daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Fluniksīns	Fluniksīns	Zirgi	10 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Muskuļi Tauki Aknas Nieres"	

B. Šādi groza Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumu.

1. Neorganiskās ķīmiskās vielas

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"Kalcija glicerofosfāts	Visas produktīvās sugas"	