

31998R1000

L 142/18

EIROPAS KOPIENU OFICIĀLAIS VĒSTNESIS

14.5.1998.

KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1000/98

(1998. gada 13. maijs),

ar ko groza I un II pielikumu Padomes Regulai (EEK) Nr. 2377/90, ar ko nosaka Kopienas procedūru veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlieku 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 maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu noteikšanai dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos ⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 613/98 ⁽²⁾, un jo īpaši tās 6., 7. un 8. pantu,

tā kā saskaņā ar Regulu (EEK) Nr. 2377/90 pakāpeniski jānosaka visu to farmakoloģiski aktīvo vielu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu, ko izmanto Kopienā veterinārajās zālēs, kuras paredzēts lietot produktīvajiem dzīvniekiem;

tā kā maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu 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;

tā kā, nosakot veterināro zāļu maksimāli pieļaujamās atlieku daudzumus dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos, jāprecizē dzīvnieku sugas, kurās atliekas ir pieļaujamas, vielas daudzumi, kas pieļaujami katrā no attiecīgajiem gaļas audiem, kuri iegūti no dzīvnieka, kam lietotas zāles, (izmeklējamie substrāti), un to atlieku pamatīpašības, kuras ir svarīgas atlieku uzraudzībai, (marķieratliekas);

tā kā, lai kontrolētu atliekas, kā paredzēts attiecīgajos Kopienas tiesību aktos, maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu parasti būtu jānosaka izmeklējamiem aknu vai nieru substrātiem; tā kā tomēr starptautiskajā tirdzniecībā, pārveidojot liemeņus, no tiem bieži vien izņem aknas un nieras, tāpēc maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu vienmēr būtu jānosaka arī muskuļu vai tauku audiem;

tā kā to veterināro zāļu maksimāli pieļaujamo atlieku daudzumu, ko paredzēts lietot dējējputniem, dzīvniekiem laktācijas periodā vai medus bitēm, jānosaka arī olām, pienam vai medum;

tā kā tiabendazols, flubendazols, tiamfenikols, doksiciklīns un oksibendazols būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 I pielikumā;

tā kā nātrija selenīts, nātrija selenāts un kālija selenāts būtu jāiekļauj Regulas (EEK) Nr. 2377/90 II pielikumā;

tā kā būtu jāatvēr 60 dienu laikposms pirms šīs regulas stāšanās spēkā, lai dalībvalstis, ņemot vērā šīs regulas noteikumus, varētu izdarīt jebkurus 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 Direktīvu 93/40/EEK ⁽⁴⁾;

tā kā 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 sešdesmitajā dienā pēc tās publicēšanas Eiropas Kopienų Oficiālajā Vēstnesī.

⁽¹⁾ OV L 224, 18.8.1990., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 82, 19.3.1998., 14. lpp.

⁽³⁾ OV L 317, 6.11.1981., 1. lpp.

⁽⁴⁾ OV L 214, 24.8.1993., 31. lpp.

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

Briselē, 1998. gada 13. maijā

Komisijas vārdā —
Komisijas loceklis
Martin BANGEMANN

PIELIKUMS

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

1. Pretinfekcijas līdzekļi

1.2. Antibiotikas

1.2.6. Tetraciklīni

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Doksiciklīns	Doksiciklīns	Govis	100 µg/kg	Muskuļi	
			300 µg/kg	Aknas	
			600 µg/kg	Nieres	
		Cūkas	100 µg/kg	Muskuļi	
			300 µg/kg	Āda un tauki	
			600 µg/kg	Nieres"	

1.2.7. Tiamfenikols un attiecīgie savienojumi

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Tiamfenikols	Tiamfenikols	Govis	50 µg/kg	Muskuļi	
			50 µg/kg	Tauki	
			50 µg/kg	Aknas	
			50 µg/kg	Nieres	
			50 µg/kg	Piens	
		Vistas: Neizmanto dzīvniekiem, no kuriem iegūst olas, kolieto pārtikā	50 µg/kg	Muskuļi	
			50 µg/kg	Āda un tauki	
			50 µg/kg	Aknas	
			50 µg/kg	Nieres"	

2.1.3. Benzimidazoli un probenzimidazoli

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Marķieratliekas	Dzīvnieku suga	Maksimāli pieļaujamie atlieku daudzumi	Izmeklējamie substrāti	Citi noteikumi
"Flubendazols	Flubendazola un (2-amino-1-H-benzimidazol-5-yl)(4-fluororo-fenil)metanona summa	Cūkas, vistas, medījuma putni	50 µg/kg 400 µg/kg 300 µg/kg	Āda un tauki Aknas Nieres	
	Flubendazols	Vistas	400 µg/kg	Olas	
Oksibendazols	Oksibendazols	Cūkas	100 µg/kg	Muskuļi	
			500 µg/kg	Āda un tauki	
			200 µg/kg	Aknas	
			100 µg/kg	Nieres	
Tiabendazols	Tiabendazola un 5-hidroksitiabendazola summa	Govis	100 µg/kg	Muskuļi	
			100 µg/kg	Tauki	
			100 µg/kg	Aknas	
			100 µg/kg	Nieres	
			100 µg/kg	Piens"	

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

1. Neorganiskās ķīmiskās vielas

Farmakoloģiski aktīvā(-ās) viela(-as)	Dzīvnieku suga	Citi noteikumi
"Kālija selenāts	Visas produktīvās sugas	
Nātrija selenāts	Visas produktīvās sugas	
Nātrija selenīts	Visas produktīvās sugas"	