

A BIZOTTSÁG 1245/2007/EK RENDELETE

(2007. október 24.)

a 2075/2005/EK rendelet I. mellékletének a folyékony pepszin a húspan előforduló *trichinella* kimutatására történő használata tekintetében történő módosításáról

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

(5) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

tekintettel az emberi fogyasztásra szánt állati eredetű termékek hatósági ellenőrzésének megszervezésére vonatkozó különleges szabályok megállapításáról szóló, 2004. április 29-i 854/2004/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾ és különösen annak 18. cikke (9) és (10) bekezdésére,

A 2075/2005/EK rendelet I. melléklete a következőképpen módosul:

1. Az I. fejezet a következőképpen módosul:

mivel:

a) az 1. p) pont helyébe a következő szöveg lép:

(1) A húspan előforduló *trichinella* hatósági vizsgálatára vonatkozó különös szabályok megállapításáról szóló, 2005. december 5-i 2075/2005/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾ rendelkezik a *trichinella* kimutatási módszereiről az állati testekből vett mintákon. A rendelet I. mellékletében meghatározott kimutatási referencia-módszer szerint a húsmintákban található *trichinellalárva* kimutatása céljából a mintához $10 \pm 0,2$ g pepszint adnak.

„p) pepszin koncentrációja: 1:10 000 NF (US National Formulary), amely megfelel 1:12 500 BP-nek (British Pharmacopoea) és 2 000 FIP-nek (Fédération internationale de pharmacie), vagy minimum 660 európai gyógyszerkönyvi egység/ml stabilizált folyékony pepszinnek”;

(2) Jelentéseket ⁽³⁾ tettek közzé, amelyek szerint a pepszinpor az arra hajlamos egyéneknél allergiás reakciót válthat ki.

b) az I. rész 3. pontjának b) alpontja helyébe a következő szöveg lép:

„b) $10 \pm 0,2$ g pepszint vagy $30 \pm 0,5$ ml folyékony pepszint adnak hozzá.”

(3) A parazitákat vizsgáló közösségi referencialaboratórium vizsgálati kimutatták, hogy a *trichinella* kimutatására szolgáló referencia-módszer érzékenysége nem változik, amennyiben a gyártó előírásainak megfelelően folyékony pepszint használnak pepszinpor helyett. Ezért lehetővé kell tenni ezt az alternatívát a *trichinella* húspan való kimutatásának mind a referencia-módszere, mind az egyenértékű módszere esetében.

2. A II. fejezet a következőképpen módosul:

a) az A.1. pont q) alpontja helyébe a következő lép:

„q) pepszin koncentrációja: 1:10 000 NF (US National Formulary), amely megfelel 1:12 500 BP-nek (British Pharmacopoeia) és 2 000 FIP-nek (Fédération internationale de pharmacie), vagy minimum 660 európai gyógyszerkönyvi egység/ml stabilizált folyékony pepszinnek”;

(4) A 2075/2005/EK rendeletet ezért a fentieknek megfelelően módosítani kell.

b) az A.3. pont A II. a) pontjának v. alpontja helyébe a következő szöveg lép:

„v) Végül 6 g pepszint vagy 18 ml folyékony pepszint adnak hozzá. A hozzáadási sorrendet szigorúan be kell tartani, hogy elkerülhető legyen a pepszin lebomlása.”;

⁽¹⁾ HL L 139., 2004.4.30., 206. o. A legutóbb az 1791/2006/EK tanácsi rendelettel (HL L 363., 2006.12.20., 1. o.) módosított rendelet.

⁽²⁾ HL L 338., 2005.12.22., 60. o. Az 1665/2006/EK rendelettel (HL L 320., 2006.11.18., 46. o.) módosított rendelet.

⁽³⁾ J Investig Allergol Clin Immunol (2006) 16, 136–137.

c) a C.3. pont I. h) alpontja helyébe a következő szöveg lép:

„h) Végül 7 g pepszint vagy 21 ml folyékony pepszint kell ezekhez hozzáadni. A hozzáadási sorrendet szigorúan be kell tartani, hogy elkerülhető legyen a pepszin lebomlása.”

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* történő kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2007. október 24-én.

a Bizottság részéről

Markos KYPRIANOU

a Bizottság tagja
