

ROZPORZĄDZENIE KOMISJI (WE) NR 1245/2007

z dnia 24 października 2007 r.

zmieniające załącznik I do rozporządzenia (WE) nr 2075/2005 w odniesieniu do wykorzystania pepsyny płynnej w celu wykrywania włosieni (*Trichinella*) w mięsie

(Tekst mający znaczenie dla EOG)

KOMISJA WSPÓLNOT EUROPEJSKICH,

uwzględniając Traktat ustanawiający Wspólnotę Europejską,

uwzględniając rozporządzenie (WE) nr 854/2004 Parlamentu Europejskiego i Rady z dnia 29 kwietnia 2004 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące organizacji urzędowych kontroli w odniesieniu do produktów pochodzenia zwierzęcego przeznaczonych do spożycia przez ludzi⁽¹⁾, w szczególności jego art. 18 ust. 9 i ust. 10,

a także mając na uwadze, co następuje:

- (1) Rozporządzenie Komisji (WE) nr 2075/2005 z dnia 5 grudnia 2005 r. ustanawiające szczególne przepisy dotyczące urzędowych kontroli w odniesieniu do włosieni (*Trichinella*) w mięsie⁽²⁾ określa metody wykrywania włosieni w próbkach z tusz. Zgodnie z wymogami metody referencyjnej ustanowionej w załączniku I do tego rozporządzenia dla celów wykrywania larw włosieni w próbkach mięsa, do próbki należy dodać $10 \pm 0,2$ g pepsyny.
- (2) Opublikowano sprawozdania⁽³⁾ wskazujące, że sproszkowana pepsyna może wywoływać reakcje alergiczne u niektórych podatnych osób.
- (3) Badania Wspólnotowego Laboratorium Referencyjnego ds. Pasożytów wykazały, że jeśli zamiast sproszkowanej pepsyny stosowana jest pepsyna płynna według specyfikacji producenta, nie ma to wpływu na czułość metody referencyjnej wykrywania włosieni. W związku z tym należy zagwarantować taką możliwość zarówno w przypadku metody referencyjnej, jak i metody równoważnej wykrywania włosieni w mięsie.
- (4) Należy zatem odpowiednio zmienić rozporządzenie (WE) nr 2075/2005.

⁽¹⁾ Dz.U. L 139 z 30.4.2004, str. 206. Rozporządzenie ostatnio zmienione rozporządzeniem Rady (WE) nr 1791/2006 (Dz.U. L 363 z 20.12.2006, str. 1).

⁽²⁾ Dz.U. L 338 z 22.12.2005, str. 60. Rozporządzenie zmienione rozporządzeniem (WE) nr 1665/2006 (Dz.U. L 320 z 18.11.2006, str. 46).

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

- (5) Środki przewidziane w niniejszym rozporządzeniu są zgodne z opinią Stałego Komitetu ds. Łańcucha Żywnościowego i Zdrowia Zwierząt,

PRZYJMUJE NINIEJSZE ROZPORZĄDZENIE:

Artykuł 1

Do załącznika I do rozporządzenia (WE) nr 2075/2005 wprowadza się następujące zmiany:

- 1) w rozdziale I wprowadza się następujące zmiany:

- a) punkt 1 lit. p) otrzymuje brzmienie:

„p) pepsyna o mocy: 1:10 000 NF (Narodowy Receptariusz USA) odpowiadającej 1:12 500 BP (Farmakopea Brytyjska) lub 2 000 FIP (Międzynarodowa Federacja Farmacji) lub stabilizowana pepsyna płynna – minimum 660 j./ml (Farmakopea Europejska)”;

- b) punkt 3.I lit. b) otrzymuje brzmienie:

„b) dodaje się $10 \pm 0,2$ g pepsyny lub $30 \pm 0,5$ ml pepsyny płynnej.”;

- 2) w rozdziale II wprowadza się następujące zmiany:

- a) punkt A. 1. lit. q) zastępuje się następująco:

„q) pepsyna o mocy 1:10 000 NF (Narodowy Receptariusz USA) odpowiadającej 1:12 500 BP (Farmakopea Brytyjska) lub 2 000 FIP (Międzynarodowa Federacja Farmacji) lub stabilizowana pepsyna płynna – minimum 660 j./ml (Farmakopea Europejska)”;

- b) punkt A. 3. II. lit. a) ppkt v) otrzymuje brzmienie:

„v) Na koniec dodaje się 6 g pepsyny lub 18 ml pepsyny płynnej. Należy ściśle przestrzegać wskazanego porządku postępowania, aby uniknąć rozkładu pepsyny.”;

c) punkt C. 3. I. lit. h) otrzymuje brzmienie:

„h) Na koniec dodaje się 7 g pepsyny lub 21 ml pepsyny płynnej. Należy ściśle przestrzegać wskazanego porządku postępowania, aby uniknąć rozkładu pepsyny.”.

Artykuł 2

Niniejsze rozporządzenie wchodzi w życie dwudziestego dnia po jego opublikowaniu w *Dzienniku Urzędowym Unii Europejskiej*.

Niniejsze rozporządzenie wiąże w całości i jest bezpośrednio stosowane we wszystkich państwach członkowskich.

Sporządzono w Brukseli, dnia 24 października 2007 r.

W imieniu Komisji
Markos KYPRIANOU
Członek Komisji
