

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1322/2001 НА КОМИСИЯТА

от 29 юни 2001 година

за изменение на приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. за определяне на процедура на Общността за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 807/2001 на Комисията², и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че:

- (1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни вещества, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при животни, отглеждани за производство на храни.
- (2) Максимално допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните.
- (3) При определянето на максимално допустимите граници на остатъчните количества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни количества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното количество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество).
- (4) За контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 118, 27.4.2001 г., стр. 6.

граница на остатъчните количества за прицелните тъкани на черния дроб и бъбреците; като има предвид, че, при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупното месо, максимално допустими граници на остатъчните количества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан.

- (5) В случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайна животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.
- (6) В приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включи флор феникол.
- (7) За да се позволи завършването на научни изследвания, определеният по-рано в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 срок на валидност на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества, трябва да се удължи за сефалон, морантел и метамизол.
- (8) Мерките, предвидени в настоящия регламент са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след датата на неговото публикуване в *Официален вестник на Европейските общности*.

Той се прилага от шестдесетия ден след датата на неговото публикуване.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 29 юни 2001 година.

За Комисията:

Erkki LIKANEN

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.5. Флорфеникол и сродните му съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
“Флорфеникол Florfenicol	Сума от флорфеникол и неговите метаболити, измерени като florfenicol-amine	Риби	1 000 µg/kg	Мускул и кожа в естествени пропорции”	

Б. Приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.4. Цефалоспорини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
“Cefalonium	Cefalonium	Говеда	10 µg/kg	Мляко	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2003 г.”

2. Антипаразитни средства
- 2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити
- 2.1.3. Тетрахидропиримиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
“Морантел Morantel	Сума от остатъци, които могат да бъдат хидролизирани до N-метил-1,3-пропандеамин и изразени като еквиваленти на морантел Сума от methyl-1,3-propanediamine и изразени като еквиваленти на morantel	Говеда, овце Свине	100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 юли 2003 г.”

5. Антивъзпалителни средства

5.1. Нестероидни антивъзпалителни средства

5.1.3. Пиразолонови деривати

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
“Метамизол Metamizole	4-Метиламиноантипирин 4-Methylaminoantipyrin	Говеда, свине, еднокопитни животни	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 юли 2003 г. Не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”