

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1295/2000 НА КОМИСИЯТА

от 20 юни 2000 година

за изменение на приложения II 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 създаването 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) № 1286/2000 на Комисията², и в частност членове 7 и 8,

Като има предвид, че:

- (1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни субстанции, 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 граници на остатъчните количества за прицелните тъкани на черния дроб и

¹ ОВ, № L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ, № L 145, 20.6.2000 г., стр. 15.

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, млекодайки животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.

(6) Толдимфосът трябва да се включи в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) С оглед да се създаде възможност за завършване на научните изследвания, следва да се включат ампролиум и перметрин в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) Следва да се предвиди период от 60 дни преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, чиито разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета 3, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО 4 с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент.

(9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения II 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, следващ деня на неговото публикуване в Официален вестник на Европейските общности.

Той се прилага, считано от шестдесетия ден, следващ деня на неговото публикуване.

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

Съставено в Брюксел на 20 юни 2000 година
За Комисията
Erkki LIKANEN

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следната субстанция се включва в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на фармакологично активните вещества, неподлежащи на максимално допустими граници на остатъчни вещества):

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Голдимфос Toldimfos	Всички видове, използвани за храна”	

Б. Следните вещества се включват в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на фармакологично активните субстанции, използвани във ветеринарните лекарствени средства, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества):

2.2. Средства, действащи против ектопаразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Перметрин Permethrin	Перметрин Permethrin (сума от изомери)	Говеда, кози	100 µg/kg 500 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Трябва да се съблюдават по-нататъшните разпоредби на Директива 98/82/ЕО на	Временните МДГОВ изтичат на 1 януари 2001 г.”

		Свине, пилета	100 µg/kg	Комисията (ОВ „№ L 290, 29.10.1998 г. , стр. 25) Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца”	
		Пилета	500 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg		

2.4. Средства, действащи против протозоа

2.4.4. Други антипротозойни средства

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Ампролиум Amprolium	Ампролиум Amprolium	Пилета, пуйки	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg 1 000 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца	Временните МДГОВ изтичат на 1 януари 2002 г.”