

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2535/2000 НА КОМИСИЯТА

от 17 ноември 2000 година

**за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90
на 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 произход ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 2391/2000 на Комисията ², и в частност членове 6, 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).

¹ ОВ, № L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ, № L 276, 28.10.2000 г., стр. 5.

(4) За осъществяване контрола на остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на общностното законодателство по тази материя, максимално допустими граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани, черния дроб или бъбреците. Черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланичните трупове, които са предмет на международна търговия, и поради това също следва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за мускулните или мастните тъкани.

(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) Преднизолонът трябва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Следва да се предвиди достатъчен срок преди влизането в сила на настоящия регламент, през който държавите-членки да внесат необходимите промени 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.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя 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 17 ноември 2000 година

³ ОВ, № L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ, № L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

5. Кортикоиди

5.1. Глюкокортикоиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Преднизолон Prednisolone	Преднизолон Prednisolone	Говеда	4 µg/kg 4 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 6 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко”	