

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 750/2001 НА КОМИСИЯТА

от 18 април 2001 година

за изменение на приложение II 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 произход ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 749/2001 на Комисията ², 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 на остатъчни вещества за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в Общността за влагане във ветеринарните лекарствени средства, предназначени за животните, използвани за храна.

(2) Максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се определят само след като Комитетът за ветеринарни лекарствени средства прегледа всички необходими данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение на потребителите на хранителни продукти от животински произход и с влиянието на остатъчните вещества 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 осъществяване 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г, стр. 1.

² Виж стр. 32 от настоящия *Официален вестник*.

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) По отношение на ветеринарномедицинските продукти, 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) Ацетилсалициловата киселина, ацетилсалициловата киселина DL-лизин, калциевият карбасалат(урей плюс калциев ацетилсалицилат) и натриевият ацетилсалицилат трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Следва да се предвиди достатъчен срок 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 2000/37/ЕО на Комисията 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 II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила от третия ден, следващ деня на неговото публикуване в *Официален вестник на Европейските общности*.

Той се прилага 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 18 април 2001 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ № L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) субстанция(и)	Животински вид	Други съображения
„Ацетилсалицилова киселина Acetylsalicylic acid	Говеда Свине Пилета	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека Да не се употребява при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека
Ацетилсалицилова киселина DL-лизин Acetylsalicylic acid DL-lysine	Говеда Свине Пилета	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека Да не се употребява при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека
Калциев карбасалат (урея+ калциев ацетилсалицилат) Carbasalate calcium	Говеда Свине Пилета	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека Да не се употребява при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека
Натриев ацетилсалицилат Sodium acetylsalicylate	Говеда Свине Пилета	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека Да не се употребява при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека”