

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 807/2001 НА КОМИСИЯТА

от 25 април 2001 година

за изменение на приложения I, 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 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 произход ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 750/2001 на Комисията ², 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 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 109, 19.4.2001 г., стр. 35.

(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 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) В приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат цефоперазон, цихалотрин, линкомицин, нафцилин, нетобимин, фоксим, тиамулин и цифлутрин.

(7) В приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат „Линейни алкилбензолови сулфонові киселини с дължина на алкилната верига от C₉ до C₁₃, съдържащи по-малко от 2,5% вериги с дължина над C₁₃”.

(8) За 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 цефацетрил, оксолинова киселина/oxolinic acid и перметрин.

(9) Необходимо 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 2000/37/ЕО на Комисията ⁴.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

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

Член 2

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

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

Той се прилага от шейсетия 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 25 април 2001 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.1. Пеницилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Нафцилин Nafcillin	Нафцилин Nafcillin	Говеда	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Само за интрамамарно прилагане”

1.2.2. Цефалоспорини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Цефоперазон Cefoperazone	Цефоперазон Cefoperazone	Говеда	50 µg/kg	Мляко”	

1.2.8. Плеуромутилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Тиамулин Tiamulin	Сума от метаболити, които могат да бъдат хидролизирани до 8-α-хидроксимутилин 8-α-hydroxymutillin	Пуйки	100 µg/kg 100 µg/kg 300 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб”	

1.2.9. Линкозамиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Линкомицин Lincomycin	Линкомицин Lincomycin	Овце	100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб	

		Свине	1 500 µg/kg 150 µg/kg	Бъбреци Мляко	
		Пилета	100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	
			100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1 500 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца”	

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.3. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Нетобимин Netobimin	Сума от абендазол ов оксид albendazole oxide, albendazole sulphone и albendazole 2-aminosulphone, изразени като albendazole	Говеда, овце	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Само за перорално прилагане”

2.2. Средства, действащи против ектопаразити

2.2.1. Органофосфати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Фоксим Phoxim	Фоксим Phoxim	Овце	50 µg/kg 400 µg/kg	Мускул Мазнина	Не се употребява

		Свине	50 µg/kg 20 µg/kg 700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Бъбреци Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”
--	--	-------	---	--	---

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Цихалотрин Cyhalothrin	Цихалотрин Cyhalothrin (сума от изомери)	Говеда	500 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg	Мазнина Бъбреци Мляко Мускул	Да се съблюдават по-нататъшните разпоредби на Директива 94/29/ЕО” на Съвета
Цифлутрин Cyfluthrin	Цифлутрин Cyfluthrin (сума от изомери)	Говеда	50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Линейни алкилбензолони сулфонове киселини с дължина на алкилната верига от C ₉ до C ₁₃ , съдържащи по-малко от 2,5% вериги с дължина над C ₁₃	Говеда	Само за локално прилагане”

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

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

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Цефакетрил	Цефакетрил	Говеда	125 µg/kg	Мляко	Временните

Cefacetrile	Cefacetrile				МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2002 г. Само за интрамамарно прилагане”
-------------	-------------	--	--	--	--

1.2.6. Хинолони

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Оксолинова киселина Oxolinic acid	Оксолинова киселина Oxolinic acid	Говеда	100 µg/kg	Мускул	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2003 г. Не се употребява при животни, чието мляко е предназначен о за консумация от човека”
			50 µg/kg	Мазнина	
			150 µg/kg	Черен дроб	
			150 µg/kg	Бъбреци	
		Свине	100 µg/kg	Мускул	
			50 µg/kg	Кожа и мазнина	
			150 µg/kg	Черен дроб	
			150 µg/kg	Бъбреци	
		Пилета	100 µg/kg	Мускул	
			50 µg/kg	Кожа и мазнина	
			150 µg/kg	Черен дроб	
			50 µg/kg	Бъбреци	
		Риби	300 µg/kg	Яйца	
				Мускул и кожа в естествени пропорции	

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Перметрин Permethrin	Перметрин Permethrin (сума от изомери)	Пилета, свине	50 µg/kg	Мускул	Временните МГДОВ изтичат на 1 януари 2003 година.
			500 µg/kg	Кожа и мазнина	
			50 µg/kg	Черен дроб	
			50 µg/kg	Бъбреци	
		Говеда,	50 µg/kg		Временните
			500 µg/kg		

		кози	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	МГДОВ изтичат на 1 януари 2003 година. Да се съблюдават по-нататъшните разпоредби на Директива 98/82/ЕО на Комисията (ОВ № L 290, 29.10.1998, стр.5)
		Пилета	50 µg/kg	Яйца	Временните МГДОВ изтичат на 1 януари 2003 година.”