

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1274/2001 НА КОМИСИЯТА

от 27 юни 2001 година

за изменение на приложение I 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) № 807/2001 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 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 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 118, 27.4.2001 г., стр. 6.

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, млекодайни 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 мелоксикам и тилмикозин.

(7) Необходимо е 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 Съвета³, последно изменена с Директива 2000/37/ЕО на Комисията⁴.

(8) Мерките, предвидени в настоящия регламент са 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 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 27 юни 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

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно(и) вещества(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Тилмикозин Tilmicosin	Тилмикозин Tilmicosin	Пуйки	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци”	

4. Противовъзпалителни средства

4.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

4.1.4. Оксикамови деривати

Фармакологично активно(и) вещества(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Мелоксикам Meloxicam	Мелоксикам Meloxicam	Свине	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци”	