

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1322/2001 НА КОМИСИЯТА

от 29 юни 2001 година

за изменение на приложения I 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 произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 807/2001 на Комисията², 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 118, 27.4.2001 г., стр. 6.

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 включи флор феникол.

(7) За да се позволи 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 сефалон, морантел и метамизол.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I 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 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 29 юни 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
- 1.2.5. Флорфеникол и сродните му съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Флорфеникол Florfenicol	Сума от флорфеникол и неговите метаболити, измерени като florfenicol-amine	Риби	1 000 µg/kg	Мускул и кожа в естествени пропорции”	

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

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

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Cefalonium	Cefalonium	Говеда	10 µg/kg	Мляко	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2003 г.”

2. Антипаразитни средства
- 2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити
- 2.1.3. Тетрахидропиримиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Морантел Morantel	Сума от остатъци, които могат да бъдат хидролизирани до N-метил-1,3-пропандеамин и изразени като еквиваленти на морантел Сума от methyl-1,3-propanediamine и изразени като еквиваленти на morantel	Говеда, овце Свине	100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 юли 2003 г.”

5. Антивъзпалителни средства

5.1. Нестероидни антивъзпалителни средства

5.1.3. Пиразолонови деривати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Метамизол Metamizole	4-Метиламиноантипирин 4-Methylaminoantipyrin	Говеда, свине, еднокопитни животни	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 юли 2003 г. Не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”