

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1478/2001 НА КОМИСИЯТА

от 18 юли 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) № 1322/2001 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 177, 30.6.2001 г., стр. 52.

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 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 бацитрацин (говеда, мляко), рафоксанид, кумафос, циромазин и дорамектин (елени, в това число и северен елен).

(7) В приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат ампролиум и тилудронова киселина, динатриева сол.

(8) 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 пиперазин.

(9) Следва 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.

(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 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 18 юли 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

1.2.12. Полипептиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Бацитрацин Bacitracin	Сума от bacitracin А, bacitracin В и bacitracin С	Говеда	100 µg/kg	Мляко”	

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.1. Салициланилиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Рафоксанид Rafoxanide	Рафоксанид Rafoxanide	Говеда	30 µg/kg 30 µg/kg 10 µg/kg 40 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”
		Овце	100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	

2.2. Средства, действащи против ектопаразити

2.2.1. Органофосфати

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Кумафос Coumafos	Кумафос Coumafos	Пчели	100 µg/kg	Мед”	

2.2.6. Триазинови деривати

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Циромазин	Циромазин	Овце	300 µg/kg	Мускул	Не се

Cyromazine	Cyromazine		300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg	Мазнина Черен дроб Бъбреци	употребява при животни, чието мляко е предназначен о за консумация от човека”
------------	------------	--	-------------------------------------	----------------------------------	--

2.3. Средства, действащи срещу ендо- и ектопаразити

2.3.1. Авермектини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Дорамектин Doramectin	Дорамектин Doramectin	Елени, в това число и северен елен	20 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg	Мускулатура Мазнина Черен дроб Бъбрек”	

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	вещество(а)	
„Ампролиум Amprolium	Птици	Само за перорално прилагане
Tiludronic acid, двунатриева сол	Еднокопитни животни	Само за интравенозно прилагане ”

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

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.5. Пиперазинови деривати

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Пиперазин Piperazine	Пиперазин Piperazine	Свине	400 µg/kg 800 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб	Временният е МГДОВ изтича на 1 юли 2003 г.”

		Пилета	2 000 µg/kg	Бъбреци Яйца	
--	--	--------	-------------	-----------------	--