

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1553/2001 НА КОМИСИЯТА

от 30 юли 2001 година

за изменение приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за определяне на процедура на Общността 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 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 177, 30.6.2001 г., стр. 52.

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 приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат цефапирин, клавулонова киселина и моксидектин .

(6) 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 Съвета ³, последно изменена с Директива 2000/37/ЕО на Комисията ⁴.

(7) Мерките, предвидени в настоящия регламент са в 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 30 юли 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

1.2.2. Цефалоспорини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Цефапирин Cefapirin	Сума от цефапирин и дезацетилцефапирин Сума от cefapirin и desacetylcephapirin	Говеда	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 60 µg/kg	Мускул Мазнина Бъбреци Мляко”	

1.2.13. Беталактамни инхибитори

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Клавулонова киселина Clavulanic acid	Клавулонова киселина Clavulanic acid	Говеда	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	
		Свине	100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци”	

2. Антипаразитни средства

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
„Моксидектин Moxidectin	Моксидектин Moxidectin	Говеда	40 µg/kg	Мляко”	