

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1680/2001 НА КОМИСИЯТА

от 22 август 2001 година

за изменение на приложения I и II 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) № 1553/2001 на Комисията ², и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

Като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 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).

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 205, 31.7.2001 г., стр. 16.

(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 включи мебендазол.

(7) В приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включи тозилхлорамид натрий (Na).

(8) 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.

(9) 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 II 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 22 август 2001 година

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

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	Прицелни тъкани	Други съображения
„Мебендазол Mebendazole	Сума от мебендазол метил(5-(1-хидрокси, 1-фенил) метил-1Н-бензимидазол-2-yl) карбамат и (2-амино-1Н-бензимидазол-5-yl) фенилметанон, изразени като еквиваленти на мебендазол Сума от mebendazole methyl (5-(1-hydroxy, 1-phenyl) methyl-1H-benzimidazol-2-yl) carbamate и (2-amino-1H-benzimidazol-5-yl) phenylmethanone, изразени като mebendazole еквиваленти	Овце, кози, еднокопитни и животни	60 µg/kg 60 µg/kg 400 µg/kg 60 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
Тозилхлорамид натрий (Na) Tosylchloramide sodium	Говеда	Само за локално прилагане”