

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2162/2001 НА КОМИСИЯТА

от 7 ноември 2001 година

за изменение и допълнение на Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на общностна процедура за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход

(Текст, отнасящ се за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаването на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. за установяване на общностна процедура за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен и допълнен с Регламент (ЕО) № 1879/2001 на Комисията ⁽²⁾, и в частност член 7 и 8,

като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства за фармакологично активни субстанции, които се използват в Общността за влагане във ветеринарните лекарствени средства, предназначени за животните, използвани за храна.

(2) Максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се определят само след като Комитетът за ветеринарни лекарствени средства прегледа всички необходими данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и с влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните.

(3) При определянето на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход следва да се уточнят животинските видове, в които тези остатъчни вещества могат да се съдържат, допустимите нива за всяка от месните тъкани, получени от обработеното животно (таргетна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., с. 1.

⁽²⁾ ОВ L 285, 27.9.2001 г., с. 11.

(4) За осъществяване на контрола върху остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на общностното законодателство по тази материя, максимално допустимите граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани, черния дроб или бъбреците. Черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланичните трупове, които са предмет на международна търговия, и поради това също следва да се определят максимално допустимите граници за мускулните или мастните тъкани.

(5) В случая на ветеринарни лекарствени средства, предназначени за птици носачки, за животни в лактационен период или за медоносни пчели, следва също да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за яйцата, млякото или меда.

(6) Цефакетрил, делтаметрин и имидакарб трябва да се включат в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Амониев лаурил сулфат, бронопол, калциев пантотенат и *menthae arvensis aetheroleum* трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) С оглед да се даде възможност за приключване на научните изследвания, следва да се удължи срокът на валидност на временните максимално допустими граници, определени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, за канамицин.

(9) Следва да се предвиди достатъчен срок преди влизането в сила на настоящия регламент, през който държавите-членки да внесат необходимите промени, предвид разпоредбите на настоящия регламент, в разрешенията за пускане на пазара на съответните ветеринарни лекарствени средства, издавани съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ⁽³⁾, последно изменена и допълнена с Директива 2000/37/ЕО на Комисията ⁽⁴⁾.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯТ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят и допълват в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., с. 1.

⁽⁴⁾ ОВ L 139, 10.6.2000 г., с. 25.

Настоящият регламент влиза в сила от третия ден, следващ деня на неговото публикуване в *Официален вестник на Европейските общности*.

Той се прилага от шестдесетия ден, следващ деня на неговото публикуване.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и е пряко приложим във всяка държава-членка.

Съставено в Брюксел на 7 ноември 2001 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.2. Цефалоспорици

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Таргетна тъкан	Други разпоредби
„Цефакетрил	Цефакетрил	Говеда	125 µg/kg	Мляко	За интрамамарно приложение”

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства против ектопаразити

2.2.3. Пиретрин и пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Таргетна тъкан	Други разпоредби
„Делтаметрин	Делтаметрин	Риби	10 µg/kg	Мускул и кожа в естествени пропорции”	

2. Антипротозойни средства

2.3.4. Карбанилиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Таргетна тъкан	Други разпоредби
„Имидокарб	Имидокарб	Говеда	300 µg/kg 50 µg/kg 2 000 µg/kg 1 500 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко”	

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Амониев лаурил сулфат Бронопол Калциев пантотенат	Всички видове, използвани за храна Риба Всички видове, използвани за храна”	

6. Вещества от растителен произход

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„ <i>Menthae arvenis aetheroleum</i>	Всички видове, използвани за храна”	

В. приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя и допълва, както следва:

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Канамицин	Канамицин	Зайци	100 µg/kg 100 µg/kg 600 µg/kg 2 500 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МДГОВ изтичат на 1.януари 2004 г.”
		Говеда, овце	100 µg/kg 100 µg/kg 600 µg/kg 2 500 µg/kg 150 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	
		Свине, птици	100 µg/kg 100 µg/kg 600 µg/kg 2 500 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	