

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 77/2002 НА КОМИСИЯТА

от 17 януари 2002 година

за изменение на приложения I и III 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 произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 2162/2001 на Комисията² и в частност членове 6, 7 и 8 от нея,

като има предвид, че :

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни субстанции, 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 291, 8.11.2001 г., стр. 9.

(4) За осъществяване на 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) Когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайна животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.

(6) Ацетилизовалерилтилозин и метилпреднизолон трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) За да се позволи приключването на научните изследвания, следва да се удължи продължителността на валидност на временните максимално допустими граници, които бяха определени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за циперметрин.

(8) Следва да се предвиди достатъчен срок, 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/ЕО⁴.

(9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет за 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 от третия ден след публикуването му 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 се прилага пряко във всички държави-членки.

³ ОВ № L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ № L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

Съставено в Брюксел на 17 януари 2002 година

За Комисията
Erkki LIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекционни лекарствени средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Ацетилизовалерилтилозин	Сбор от Ацетилизовалерилтилозин и 3-О-ацетилтилозин	Свине	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	

5. Кортикоиди
- 5.1. Глюкокортикоиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
преднизолон	Метилпреднизолон	Говеда	10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се прилага при животни, от които се добива мляко, предназначено за консумация от човека.

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

2. Антипаразитни вещества
- 2.2. Лекарствени средства, действащи срещу ектопаразитите
- 2.2.3. Пиретрин и пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения

„Циперметрин	Циперметрин (сбор от изомери)	Риби от сем. Salmonidae Пъстървови (Сьомгови)	50 µg/kg	Мускул и кожа естествени пропорции	Временн ите МДГОВ- ва изтичат на 1.7.2003 година.
--------------	----------------------------------	---	-------------	---	--