

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 868/2002 НА КОМИСИЯТА

от 24 май 2002 година

за изменение на приложения I и II 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 създаването 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) № 77/2002 на Комисията², и в частност членове 7 и 8,

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);
- (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;

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 16, 18.1.2002 г., стр. 9.

(5) 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) Гентамицин, пиперазин и абамектин трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

(7) Алантоин и бензокаин трябва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

(8) Следва да се отпусне 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 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета³;

(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 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 се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 24 май 2002 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни лекарствени средства

1.2. Антибиотици

1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Гентамицин	Сума от гентамицин C1, гентамицин C1a, гентамицин C2 и гентамицин C2a	Говеда Свине	50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	

2. Антипаразитни агенти

2.1. Лекарствени средства, действащи срещу ендопаразитите

2.1.6. Деривати на пиперазина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Пиперазин	Пиперазин	Свине Пилета	400 µg/kg 800 µg/kg 2 000 µg/kg 1 000 µg/kg 2 000 µg/kg	Мляко Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца	

2. 3. Лекарствени 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
„Абамектин	Авермектин В1а	Овце	20 µg/kg 50 µg/kg 25 µg/kg 20 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 II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Алантион	Всички видове животни, използвани за храна	Само за локално прилагане.
Бензокаин	Salmonidae”	