

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 869/2002 НА КОМИСИЯТА

от 24 май 2002 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 допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните 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 установяване на общностна процедура за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен и допълнен с Регламент (ЕО) № 868/2002 на Комисията ⁽²⁾, и в частност член 6, 7 и 8,

като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 постепенно трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства за всички използвани в Общността фармакологично активни субстанции 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 потребителите на храни от животински произход и с влиянието на остатъчните вещества 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 (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, подходящо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

(4) За осъществяване контрола на остатъчните трябва да се определят, въз основа на общностното законодателство по тази материя максимално допустими граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани, черния дроб и бъбреците; черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланични трупове,

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18. 08. 1990 г., с. 1.

⁽²⁾ Виж с. 6 от настоящия Официален вестник.

които са предмет на международна търговия, и поради това също следва да се определят максимално допустимите граници за мускулните или мастните тъкани.

(5) Когато ветеринарните лекарствени средства са за птици носачки, за животни в лактационен период или за медоносни пчели, следва също така да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за яйцата, млякото или меда.

(6) Спектиномицин трябва да бъде включен в Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Декспантенол трябва да бъде включен 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 Алфа-циперметрин и Циперметрин.

(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 НАСТОЯЩИЯ 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

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.

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., с. 1.

⁽⁴⁾ ОВ L 139, 10.6.2000 г., с. 25.

Съставено в Брюксел на 24 май 2002 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 лекарствени средства

1.2. Антибиотици

1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Спектиномицин	Спектиномицин	Овце	300 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 5 000 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 и допълва, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Декспантенол	Всички животински видове, използвани за храна	

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

2. Антипаразитни агенти

2.2. Лекарствени средства, действащи срещу ектопаразитите

2.2.3. Пиретрин и пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Алфа-циперметрин	Циперметрин (сбор от изомери)	Говеда, овце	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 2003 г. Другите разпоредби на Директива 93/57/ЕО

					трябва да бъдат съблюдавани
„Циперметрин	Циперметри н (сума от изомери)	Говеда	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 2003 г. Другите разпоредбина
	Циперметри н (сума от изомери)	Овце	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Директива 93/57/ЕО трябва да бъдат съблюдавани
					Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 2003 г. Да не се прилага при животни, от които се добива мляко, предназначен о за консумация от човека