

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1752/2002 НА КОМИСИЯТА

от 1 октомври 2002 година

**за изменение на приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета
относно установяване на процедура на Общността за определяне на
максимално допустимите граници на остатъчни вещества от
ветеринарномедицински продукти 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. относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход (1), последно изменен с Регламент (ЕО) № 1530/2002 на Комисията (2), и по-специално членове 6 и 8 от него,

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 всички фармакологично активни субстанции, използвани 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 (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

(4) За осъществяване контрола върху остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на законодателството на Общността по тази материя,

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 230, 28.8.2002 г., стр. 3.

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, също следва да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за яйцата, млякото или меда.

(6) Цефтиофур трябва да се включи в Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Хидроксиетилсалицилат и ксилазин хидрохлорид трябва да се включат в Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) 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 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета ⁽³⁾.

(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 II 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 е пряко приложим във всяка държава-членка.

Съставено в Брюксел на 1 октомври 2002 година.

⁽³⁾ ОВ L 311, 28.11.2001, с. 1.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Цефалоспорини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Цефтиофур	Сбор от всички остатъчни вещества, съдържащи беталактомова структура, изразени като десфуройлцефтиофур	Говеда	1 000 µg/kg 2 000 µg/kg 2 000 µg/kg 6 000 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко”	

Б. Към Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се прибавят следните вещества:

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Хидроксиетил-салицилат	Всички видове животни, използвани за храна, с изключение на рибата	Само за локална употреба”
Ксилазин хидрохлорид	Говеда, коне	