

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1937/2002 НА КОМИСИЯТА

от 30 октомври 2002 година

за изменение на приложения II и III 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) № 1752/2002 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 ветеринарномедицинските продукти 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 ветеринарномедицински продукти 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 на 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 264, 2.10.2002 г., стр. 18.

максимално допустимите граници на остатъчни вещества за прицелните тъкани от черния дроб или бъбреците. Тъй като черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланичните трупове, които са предмет на международна търговия, следва да се определят също максимално допустимите граници за мускулните или мастните тъкани.

(5) В случая на ветеринарномедицински продукти, 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) Алкален алуминиев салицилат и омепразол трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) С оглед да се даде възможност за приключване на научните изследвания, тулатромицин и фенвалерат трябва да се включат в приложение III 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 ветеринарномедицински продукти, издавани съгласно Директива 2001/82/ЕО ⁽³⁾ на Европейския парламент и на Съвета.

(9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

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

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

Той се прилага от шестдесетия ден след публикуването му.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 30 октомври 2002 година.

За Комисията

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Неорганични химични вещества

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Алуминиев салицилат, алкален	Говеда	Само за перорална употреба. Да не се прилага при животни, от които се добива мляко, предназначено за консумация от човека”

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Омепразол	Еднокопитни	Само за перорална употреба”

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.2. Макролиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Тулатромицин	(2R, 3S, 4R, 5R, 8R, 10R, 11R, 12S, 13S, 14R)-2-етил-3,4,10,13-тетрахидрокси-3,5,8,10,12,14-хексаметил-11-[[3,4,6-тридеокси-3-(диметиламино)-β-D-ксилохексопиранозил]окси]-1-	Говеда	100 µg/kg 3 000 µg/kg 3 000 µg/kg	Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временният МДГОВ изтича на 1 юли 2004 г. Да не се прилага при животни, от които се добива мляко, предназначено за консумация
		Свине	100 µg/kg 3 000 µg/kg	Кожа и мазнина Черен дроб	

	окса-6-аза-циклопент-декан-15-тулатромицин ови еквиваленти		3 000 µg/kg	Бъбреци	я от човека Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 2004 г.”
--	--	--	-------------	---------	---

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства с антиектопаразитно действие

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Фенвалерат	Фенвалерат (сбор от изомери RR, SS, RS и SR)	Говеда	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 2004 г.”