

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 61/2003 НА КОМИСИЯТА

от 15 януари 2003 година

за отмяна на приложения I и II към Регламент на Съвета (ЕИО) № 2377/90 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 на Съвета (ЕИО) № 2377/90 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 произход ¹, последно изменен и допълнен от Регламент на Комисията (ЕО) №1937/2002 ², и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

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 297, 31.10.2002 г., стр.3.

(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.

(5) В случаите, 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) Цефалониумът и перметринът следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Трихлорметиазидът следва да бъде включен в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) Следва да се предвиди достатъчен период 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/ЕО³ на Европейския парламент и на Съвета, за да се вземат под внимание разпоредбите на настоящия регламент.

(9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са съгласно становището на Постоянния комитет по ветеринарни лечебни продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета тук се изменят, както е посочено в приложенията.

Член 2

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

Прилага се от шестдесетия ден след публикуването му.

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

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

Съставено в Брюксел на 15 януари 2003 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следната(ите) субстанция(ии) се добавя(т) към приложение I (Списък на фармакологично активните субстанции, за които са установени максимално допустими граници на остатъчни вещества).

1. Противозаразни агенти

1.2. Антибиотици

1.2.2. Цефалоспорини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелн и тъкани	Други съображения
„Цефалониум	Цефалониум	Едър рогат добитък	20 µg/kg	Мляко”	

2. Противопаразитни агенти

2.2. Агенти, действащи срещу външни паразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Перметрин	Перметрин (сума от изомери)	Едър рогат добитък	50 µg/kg	Мускул	
			500 µg/kg	Мазнина	
			50 µg/kg	Черен дроб	
			50 µg/kg	Бъбрек	
			50 µg/kg	Мляко(*)”	

(*) Допълнителните разпоредби в Директива 98/82/ЕО на Комисията следва да се съблюдават (ОВ L 290, 29.10.1998 г., стр.25).”

Б. Следното/ните вещество/а се добавя/т към приложение II (Списък на субстанции, които не подлежат на определяне на максимални граници за остатъчни количества).

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Трихлорметиазид	Всички видове продуктивни животни”	