

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 739/2003 НА КОМИСИЯТА

от 28 април 2003 година

за изменение на приложение I 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 създаване 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 и допълнен от Регламент (ЕО) № 61/2003 на Комисията², и по-специално членове 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) Максимални допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета по ветеринарни лечебни 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 11, 16.1.2003 г., стр.12.

(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) Оксолиновата киселина и флугестон ацетат следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Следва да се предвиди достатъчен период, преди влизането в сила на настоящия Регламент, за да се позволи на държавите-членки да направят всички промени, които може да са необходими за разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарни лечебни продукти, които се издават съгласно Директива 2001/82/ЕО³ на Европейския парламент и на Съвета, за да се вземат под внимание разпоредбите на настоящия регламент.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета тук се изменя, както е посочено в приложението.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Прилага се 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 28 април 2003 година

За Комисията

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Противозаразни агенти

1.2. Антибиотици

1.2.3. Квинолони

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Оксолинова киселина	Оксолинична киселина	Свински	100 µg/kg	Мускул	
			50 µg/kg	Кожа и мазнина	
			150 µg/kg	Черен дроб	
			150 µg/kg	Бъбрек	
		Пилета	100 µg/kg	Мускул	Да не се използва при животни, които снасят яйца, предназначени за консумация от човека.
			50 µg/kg	Кожа и мазнина	
			150 µg/kg	Черен дроб	
			150 µg/kg	Бъбрек”	

6. Агенти, действащи върху репродуктивната система

6.1. Прогестагени

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Флугестон ацетат	Флугестон ацетат	Кози	1 µg/kg	Мляко	За интравагинална употреба само за зоотехнически цели.”