

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1490/2003 НА КОМИСИЯТА

от 25 август 2003 година

за отмяна на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за определяне на процедура на Общността 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 от Регламент (ЕО) № 1029/2003 на Комисията², 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 149, 17.6.2003 г., стр.15.

(4) с оглед намалената наличност на ветеринарномедицински продукти за определени видове, от които се произвежда храна ³, максимално допустимите граници на остатъчните количества могат да бъдат установени, чрез екстраполагационни методи, от максималните граници за остатъчните количества, определени за други видове, на базата на строга научна основа.

(5) 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.

(6) 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.

(7) циперметрин и емаектин следва да бъдат включени в приложение I 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/ЕО на Европейския парламент и на Съвета ¹, 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

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 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*.

³ „Наличност на ветеринарни лечебни продукти”, Комуникация от Комисията до Съвета и Европейския парламент, *COM* (2000) 80.

¹ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр.1.

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 25 август 2003 година.

За Комисията:
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

2. Противопаразитни агенти

2.2. Агенти, действащи против външни паразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Циперметрин	Циперметрин (сума от изомери)	Едър рогат добитък	20 µg/kg	Мускул	
			200 µg/kg	Мазнина	
			20 µg/kg	Черен дроб	
			20 µg/kg	Бъбрек	
			20 µg/kg	Мляко	Допълнителните разпоредби в Директива 93/57/ЕО на Съвета следва да се съблюдават.
		овце	20 µg/kg	Мускул	Да не се използва при животни, от които се добива мляко, за консумация от човека.
			200 µg/kg	Мазнина	
			20 µg/kg	Черен дроб”	

2.3. Агенти, действащи срещу вътрешни и външни паразити

2.3.1. Авермектини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Емамектин	Емамектин В1а	Риба	100 µg/kg	Мускул и кожа в естествени пропорции”	