

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2011/2003 НА КОМИСИЯТА

от 14 ноември 2003 година

за изменение на приложения I и III 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 с Регламент (ЕО) № 1873/2003 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 275, 25.10.2003 г., стр.9.

(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) Алфациперметрин и метамизол следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) За да се позволи завършването на научните изследвания, фоксим следва да бъде включен в приложение III 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 ³, 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 III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 тук се изменят, 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.

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

Съставено в Брюксел на 14 ноември 2003 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

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
„Алфациперметрин	Циперметрин (сума от изомери)	Говеда, овце	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 98/82/ЕО на Комисията следва да се съблюдават (ОВ L 290, 29.10.1998 г., стр.25). „

4. Противовъзпалителни агенти

4.1. Нестероидни противовъзпалителни агенти

4.1.5. Производни на пиразолонa

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Метамизол	4-Метиламиноантипирин	Говеда, овце	100 µg/kg	Мускул	
			100 µg/kg	Мазнина	
			100 µg/kg	Черен дроб	
			100	Бъбрек	

			µg/kg		
			50 µg/kg	Мляко	
		овце	100 µg/kg	Мускул	
			100 µg/kg	Кожа и мазнина	
			100 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Бъбрек	
		еднокопитни	100 µg/kg	Мускул	
			100 µg/kg	Мазнина	
			100 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Бъбрек”	

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

2. Противопаразитни агенти

2.2. Агенти, действащи срещу външни паразити

2.2.4. Оргонофосфати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Фоксим	Фоксим	Пилета	50 µg/kg	Мускул	Временните МДГОВ-ва са валидни до 1 юли 2005 г.”
			550 µg/kg	Кожа и мазнина	
			25 µg/kg	Черен дроб	
			50 µg/kg	Бъбрек	
			60 µg/kg	Яйца	