

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 546/2004 НА КОМИСИЯТА

от 24 март 2004 година

за изменение на приложения I, II 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 произход ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 2145/2003 на Комисията 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).

(3) 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.

¹ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

²ОВ L 58, 26.2.2004 г., стр. 16.

(5) В случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.

(6) Nafcillinum трябва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Оксалиновата киселина трябва да бъде включена в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) Уместно е, за да се даде възможност да се довършат научните изследвания, да се включи и оксалиновата киселина в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(9) Необходимо е да се предвиди достатъчен срок 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.

(10) Предвидените в настоящия регламент мерки са съвместими със становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, 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 от публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Той се прилага от шестдесетия ден след публикуването му.

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

Съставено в Брюксел на 25 февруари 2004 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр.1.

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следната субстанция се добавя в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

1. Антиинфекциозни субстанции

1.2. Антибиотици

1.2.1. Пеницилини

Фармакологичноактивно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДОГВ	Прицелни тъкани
„Nafcillinum	Nafcillinum	Всички преживни ¹	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg	Мускул Масна тъкан Дроб Бъбреци Мляко
¹ Да се използва само за бозайници.“				

Б. Следната субстанция се добавя в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

7. Антиинфекциозни субстанции

Фармакологичноактивно/и вещество/а	Животински вид
„Acidum oxalicum Оксалинова киселина	Медоносни пчели“

В. Следната субстанция се добавя в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

1. Антиинфекциозни субстанции

1.2. Антибиотици

1.2.6. Кинолони

Фармакологичноактивно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДОГВ	Прицелни тъкани
„Acidum oxalicum ¹ Оксалинова киселина	Acidum oxalicum Оксалинова киселина	Говеда ²	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Мускул Масна тъкан Дроб Бъбреци

¹ Срокът на временните МДОГВ изтича на 1 януари 2006 г.

² Да не се използва при животни, от които се добива мляко за консумация от човека.“