

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) 1101/2004 НА КОМИСИЯТА

от 10 юни 2004 година

за изменение на приложение I и приложение II към Регламент (ЕИО) 2377/90 на Съвета, относно определяне на процедура на Общността за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храни за животни от животински произход

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 максимални количества на остатъци от ветеринарномедицински продукти в храни за животни от животински произход¹, последно изменен от Регламент (ЕО) 546/2004 на Комисията², и по-специално член 6, член 7 и член 8 от него,

като има предвид, че:

(1) В съответствие с Регламент (ЕИО) 2377/90, трябва да бъдат установени максимални количества остатъци прогресивно за всички фармакологично активни вещества, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за прилагане върху животни, отглеждани за производство на храни.

(2) Максимално допустимите граници трябва да бъдат установени само след като в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти бъдат разгледани всички необходими информации по отношение на сигурността на остатъците от съответните вещества за потребителя на хранителни продукти от животински произход и влиянието на остатъците върху индустриалната преработка на хранителните продукти.

(3) Когато се установяват максимално допустимите граници на остатъчни вещества за остатъци от ветеринарномедицински продукти в хранителни продукти от животински произход, е необходимо да се посочи животинския вид, в който могат да бъдат налични тези остатъци, равнищата, които могат да бъдат налични във всяка една от съответните месни тъкани, които се получават от третираното животно (целеви тъкани) и естеството на остатъка, който е релевантен за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество).

¹ ОВ L 224, 18.08.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 87, 25.03. 2004 г., стр. 13.

(4) За контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, максималните количества остатъци трябва да се залагат за целевите тъкани на черния дроб или на бъбреците. Въпреки това, в последно време черният дроб и бъбреците се премахват от кланичните трупове, които са предназначени за международна търговия, и затова трябва да бъдат заложени максимални количества остатъци и за мускулната тъкан и за 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) Тулатромицин трябва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) 2377/90.

(7) Диклазурил трябва да бъде включен в приложение II към Регламент (ЕИО) 2377/90.

(8) Следва да се разреши един адекватен период преди влизането в сила на настоящия регламент с цел да се позволи на държавите-членки да направят необходимите изменения за разрешителните да се предлагат на пазара съответните ветеринарномедицински продукти, които са били дадени в съответствие с Директива 2001/82/ЕО³, последно изменена от Директива 2004/28/ЕО⁴ на Европейския парламент и на Съвета, за да се вземат предвид разпоредбите на настоящия регламент.

(9) Мерките, предвидени в настоящия регламент са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I и приложение II към Регламент (ЕИО) 2377/90 на Съвета с настоящото се изменят, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след деня, в който е бил публикуван в *Официален вестник на Европейския съюз*.

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр.1.

⁴ ОВ L 136, 30.04. 2004 г. стр. 58.

Той се прилага от шейсетия ден след публикуването му.

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

Съставено в Брюксел на 10 юни 2004 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следното вещество се вмъква (следните вещества се вмъкват) в приложение I

1. Антиинфекциозни агенти

1.2. Антибиотици

1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Тулатромицин	(2R, 3S, 4R, 5R, 8R, 10R, 11R, 12S, 13S, 14R)-2-етил-3,4,10,13-тетрахидрокси-3,5,8,10,12,14-хексаметил-11-[[3,4,6-тридеокси-3-(диметиламино)-β-D-ксило-хексопиранозил]окси]-1-окса-6-зацилопент-декан-15-оне, изразено като еквивалент на тулатромицин	Говеда (⁵)	100 µg/kg	Масна тъкан
		Свине	3 000 µg/kg	Черен дроб
			3 000 µg/kg	Бъбреци
			100 µg/kg	Кожа и мастна тъкан
			3 000 µg/kg	Черен дроб
			3 000 µg/kg	Бъбреци

⁵ Да не се използва при животни, от които се произвежда мляко за консумация от човека.

Б. Следното вещество се включва(следните вещества се включват) в приложение II

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Вид животно
„Диклазурил	Всички преживни (⁶)
	Свине(⁷)

⁶ Предназначено само за орална употреба.

⁷ Предназначено само за орална употреба.”