

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) 1646/2004 НА КОМИСИЯТА

от 20 септември 2004 година

**за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) 2377/90 на Съвета за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните 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 установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход<sup>1</sup>, и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че:

(1) В съответствие с Регламент (ЕИО) 2377/90, трябва постепенно да бъдат установени максимално допустими граници на остатъчни вещества за всички фармакологично активни вещества, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за прилагане на животни, които произвеждат храни.

(2) Максимално допустимите граници на остатъчни вещества следва да бъдат установени само след проверка в рамките на Комитета по ветеринарномедицинските въпроси на цялата приложима информация по отношение на безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и влиянието на остатъчните количества върху индустриалната преработка на храните.

(3) Когато се установяват максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храни от животински произход, е необходимо да се посочат видовете животни, при които може да има налични остатъчни вещества, границите, в които е допустимо да присъстват във всяка една от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелни тъкани) и естеството на остатъчното вещество, което се прилага при мониторинга на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

---

<sup>1</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр.1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) 11/01 на Комисията (ОВ L 211, 12.6.2004 г. стр.3.).

(4) Поради намалената наличност на ветеринарномедицински продукти за определени видове продуктивни животни<sup>2</sup>, максимално допустимите граници на остатъчни вещества могат да се установят по методи за екстраполиране от максимално допустимите граници, заложиени за други видове, на строго научна основа.

(5) За целите на контрола на остатъчните вещества и съгласно съответното законодателство на Общността, максимално допустимите граници на остатъчни вещества обикновено следва да се установяват за прицелните тъкани черен дроб или бъбреци. Черният дроб и бъбреците обаче често биват премахнати от кланичните трупове, предназначени за международна търговия (търговия с трети страни), следователно следва винаги да се установяват и максимални граници на остатъчни вещества и за мускулатурата и мазнините.

(6) Когато става въпрос за ветеринарномедицински продукти, предназначени за използване при кокошки носачки, животни, даващи мляко или пчели, които произвеждат мед, максимално допустимите граници на остатъчни вещества следва да се заложиат също така и за яйцата, млякото или меда.

(7) Albendazole, febantel, fenbendazole, oxfendazole, thiabendazole, oxiclozanide, amitraz, суперmethrin, deltamethrin и dexamethasone следва да бъдат добавени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) Необходимо е да бъде предвиден разумен период преди влизането в сила на настоящия регламент, с цел да се позволи на държавите-членки да направят всички приспособявания, които могат да се окажат необходими за разрешителните за пускане на пазара на въпросните ветеринарномедицински продукти, които са били отпуснати в съответствие с Директива 2001/82/ЕО<sup>3</sup> 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 ветеринарномедицинските продукти,

## ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

### *Член 1*

Приложение I към Регламент (ЕИО) 2377/90 се изменя, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

---

<sup>2</sup> Съобщение от Комисията до Съвета и до Европейския парламент относно наличността на ветеринарномедицински продукти – COM (2000) 806 final.

<sup>3</sup> ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр.1. Директива, последно изменена с Директива (ЕО) 2004/28/ЕО (ОВ L 136, 30.4.2004 г., стр.58.).

## *Член 2*

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след неговото публикуване 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 във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 20 септември 2004 година.

*За Комисията*  
Olli REHN  
*Член на Комисията*

## ПРИЛОЖЕНИЕ

Следните вещества се добавят в приложение I:

### 2. Антипаразитни средства

#### 2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити

##### 2.1.3. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активни вещества	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	Максимално допустими граници на остатъчни вещества	Прицелни тъкани
<b>„Albendazole</b>	Сбор от следните вещества: albendazole sulphoxide, albendazole sulphone, и albendazole 2-amino sulphone, изразена като albendazole	Всички преживни животни	100 µg/kg 100 µg/ kg 1000 µg/ kg 500 µg/ kg 100 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко
<b>Febantel</b>	Сбор от остатъчните вещества, които могат да бъдат извлечени и които могат да бъдат окислени с цел получаване на oxfendazole sulphone	Всички преживни животни	50 µg/ kg 50 µg/ kg 500 µg/ kg 50µg/ kg 10 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко
<b>Fenbendazole</b>	Сбор от остатъчните вещества, които могат да бъдат извлечени и които могат да бъдат окислени с цел получаване на oxfendazole sulphone	Всички преживни животни	50 µg/ kg 50 µg/ kg 500 µg/ kg 50 µg/ kg 10 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко

<b>Oxfendazole</b>	Сбор от остатъчните вещества, които могат да бъдат извлечени и които могат да бъдат окислени с цел получаване на oxfendazole sulphone	Всички преживни животни	50 µg/ kg 50 µg/ kg 500 µg/ kg 50 µg/ kg 10 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко
<b>Thiabendazole</b>	Сбор от следните вещества: thiabendazole и 5-hydroxythiabendazole	Кози	100 µg/ kg 100 µg/ kg 100 µg/ kg 100 µg/ kg 100 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко”

#### 2.1.4. Деривати на фенола, включително салициланидите

Фармакологично активни вещества	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	Максимално допустими граници на остатъчни вещества	Прицелни тъкани
<b>„Oxyclozanide</b>	Oxyclozanide	Всички преживни животни	20 µg/ kg 20 µg/ kg 500 µg/ kg 100 µg/ kg 10 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко”

#### 2.2. Средства, действащи против ектопаразити

##### 2.2.2. Формамидини

Фармакологично активни	Маркерно остатъчно вещество	Животински	Максимално	Прицелни
------------------------	-----------------------------	------------	------------	----------

вещества		вид	допустими границы на остатъчни вещества	тъкани
<b>„Amitrazum</b>	Сбор от amitrazum и всички метаболити, които съдържат частта от веществото 2, 4-dimethylanilin и които могат да се изразят като amitrazum	Кози	200 µg/ kg 100 µg/ kg 200 µg/ kg 10 µg/ kg	Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко”

### 2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активни вещества	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	Максимално допустими границы на остатъчни вещества	Прицелни тъкани
<b>„Cypermethrin</b>	Cypermethrin (сбор от изомери)	Всички преживни животни	20 µg/ kg 200 µg/ kg 20 µg/ kg 20 µg/ kg 20 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко <sup>(4)</sup>
<b>Deltamethrin</b>	Deltamethrin	Всички преживни животни	10 µg/ kg 50 µg/ kg 10 µg/ kg 10 µg/ kg 20 µg/ kg	Мускулатура Мазнини Черен дроб Бъбрек Мляко”

<sup>4</sup> По-нататъшните разпоредби, предвидени в Директива 98/82/ЕО на Комисията, следва също да се спазват (ОВ L 290, 29.10.1998 г., стр.25.).

## 5. Кортикоиди

### 5.1. Глюкокортикоиди

Фармакологично активни вещества	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	Максимално допустими граници на остатъчни вещества	Прицелни тъкани
<b>„Dexamethasonum</b>	Dexamethasonum	Кози	0,75 µg/ kg 2 µg/ kg 0,75 µg/ kg 0,3 µg/ kg	Мускулатура Черен дроб Бъбрек Мляко”