

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1875/2004 НА КОМИСИЯТА

от 28 октомври 2004 година

за изменение на приложения II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета относно определянето на процедура на Общността за установяването на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни медицински продукти в храни от животински произход по отношение на натриевия салицилат и фенвалерата

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. относно определянето на процедура на Общността за установяването на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни медицински продукти в храните от животински произход¹, и по-специално член 3 и трети параграф на член 4 от него,

като взе предвид становищата на Европейската агенция за оценяване на медицински продукти, формулирани от Комитета за ветеринарни медицински продукти,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, които се използват в Общността във ветеринарни медицински продукти, предназначени да бъдат прилагани на животни, от които се произвеждат храни, трябва да бъдат оценени в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета.

(2) Веществото натриев салицилат е било включено в приложение II за всичките животински видове, от които се произвеждат храни, с изключение на рибата, но само за местна употреба. Областта на приложение трябва да бъде разширена и да обхване употреба през устата при животни от рода на едрия рогат добитък и свинете, с изключение на животни, произвеждащи мляко за консумация от човека.

(3) Временната максимално допустима граница на остатъчни вещества за фенвалерата изтича на 1 юли 2004 година. Изглежда, че е целесъобразно да се разреши завършването на научните проучвания, отнасящи се до това вещество, и валидността на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества би трябвало, следователно, да бъде продължена до 1 юли 2006 г.

(4) Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета следва съответно да бъде изменен.

(5) Трябва да бъде разрешен достатъчен период от време преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се даде възможност на държавите-членки да направят, каквато и да е поправка, която би могла да бъде необходима в светлината на разпоредбите на настоящия регламент, за разрешенията за пласиране на въпросните ветеринарни медицински продукти на пазара, които са били предоставени в

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1851/2004 на Комисията (ОВ L 323, 26.10.2004 г., стр. 6).

съответствие с Директивата 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно Кодекса на Общността, отнасящ се до ветеринарните медицински продукти¹, за да се вземат предвид разпоредбите на настоящия регламент.

(6) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарни медицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета се изменят в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Настоящият регламент се прилага от 28 декември 2004 година.

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

Съставено в Брюксел на 28 октомври 2004 година.

За Комисията
Olli REHN
Член на Комисията

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

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следното (следните) вещество (вещества) е (са) включено (включени) в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета.

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид
„Натриев салицилат	Едър рогат добитък, свине ¹
⁽¹⁾ Само за употреба през устата; да не се използва при животни, от които се произвежда мляко, предназначено за консумация от човека”.	

Б. Следното(следните) вещество(вещества) е(са) включено(включени) в приложение III към Регламента (ЕИО) № 2377/90 на Съвета.

2. Антипаразитни агенти

2.2. Агенти, действащи срещу ектопаразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Фенвалерат ¹	„Фенвалерат (сума от RR, SS, RS и SR изомери)	Едър рогат добитък	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Мускули Сало Черен дроб Бъбреци Мляко”
⁽¹⁾ Временните максимално допустими граници на остатъчни вещества изтичат на 1 юли 2006 г.”				