

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 869/2005 НА КОМИСИЯТА

от 8 юни 2005 година

за изменение на приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяването на процедура на Общността за определянето на максимално допустимите остатъчни количества от ветеринарномедицински продукти в храните с животински произход по отношение на ивермектин и карпрофен

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаването 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 произход¹, и по-конкретно членове 2 и 3 от него,

като взе предвид становищата на Европейската агенция по лекарствата, формулирани от Комитета по медицинските продукти с ветеринарно приложение,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, използвани в рамките на Общността за ветеринарномедицински продукти, предназначени за приемане от животни, използвани при производството на храни, следва да бъдат подложени на оценка съобразно изискванията на Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Ивермектинът е включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за говеда, свине, овце и за еднокопитни (Еквиде) за черен дроб и мазнина, както и за елени, включително северни елени за черен дроб, мазнина, мускули и бъбреци. Тези данни следва да бъдат променени и разширени за всички видове бозайници, от които се приготвят храни, с изключение на животните, от които се добива мляко за консумация от човека.

(3) Карпрофенът е включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90, като карпрофенът е като остатъчно вещество-маркер за добитък и за еднокопитни (Еквиде) за мускули, мазнина, черен дроб и бъбреци, с изключение на добитъка, от който се добива мляко за консумация от човека. Това остатъчно вещество-маркер следва да се замени със сумата от карпрофен и съединението карпрофен глюкуронид. Карпрофенът следва да бъде вписан в приложение II към този регламент само за мляко от добитък.

(4) Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва в следствие да се изменени.

(5) За да могат държавите-членки да направят необходимите корекции в предоставените разрешителни за пускане на пазара съгласно Директива 2001/82/ЕО на

¹ ОВ L224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 712/2005 на Комисията (ОВ L120, 12.5.2005 г., стр. 3)

Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за Кодекса на Общността, касаещ ветеринарномедицинските продукти¹, които корекции евентуално се налагат в светлината на настоящия регламент, следва да се предвиди достатъчно време преди настоящият регламент да влезе в сила.

(6) Предвидените по силата на настоящия регламент мерки са съобразени със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят съгласно приложението към настоящия регламент.

Член 2

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

Прилага се от 8 август 2005 г.

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

Съставено в Брюксел на 8 юни 2005 година.

За Комисията
Günter VERHEUGEN
Заместник председател

¹ ОВ L311, 28.11.2001 г., стр. 1. Директива, последно изменена с Директива 2004/28/ЕО (ОВ L 136, 30.4.2004 г., стр. 58).

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. В приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се добавят следните вещества:

2. Противопаразитни вещества

2.3 Вещества, които противодействат на ендо- и екто-паразитите

2.3.1 Авермектини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Ивермектин	22,23-Дихидро-авермектин В1а	Всички видове бозайници, годни за консумация от човека ¹	100 µg/kg 100 µg/kg 30 µg/kg	Мазнини Черен дроб Бъбреци

¹ Да не се използва за животни, от които се произвеждат яйца за консумация от човека.”

4. Противовъзпалителни вещества

4.1 Нестероидни противовъзпалителни вещества

4.1.1 Производни на арилпропионова киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Карпрофен	Сумата от карпрофен и съединението карпрофен глюкурони	Животни от рода на едрия рогат добитък, еднокопитни (Еквиде)	500 µg/kg 1000 µg/kg 1000 µg/kg 1000 µg/kg	Мускули Мазнини Черен дроб Бъбреци”

Б. В приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се добавя следното вещество:

8. Противовъзпалителни вещества

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид
„Карпрофен	Едър рогат добитък ¹

¹ Само за мляко от добитък.”