

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1148/2005 НА КОМИСИЯТА

от 15 юли 2005 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 по отношение на пенетамат

(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 установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход¹ и по-специално член 2, от него,

като взе предвид становището на Европейската агенция по лекарствата, формулирано от Комитета по медицинските продукти за ветеринарна употреба,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, които се използват в Общността във ветеринарно-медицински продукти, предназначени за прилагане при животни за производство на хранителни продукти, следва да бъдат оценявани в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Пенетаматът е включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 относно месо, мазнина, дроб и бъбреци от едър рогат добитък и свине и за мляко от едър рогат добитък. Това вписване следва да бъде разширено по отношение на всички млекопитаещи видове, от които се произвеждат хранителни продукти.

(3) Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъде съответно изменен.

(4) Следва да се предостави подходящ период до прилагането на настоящия Регламент, за да бъде дадена възможност на държавите-членки, в светлината на настоящия регламент, да направят евентуално необходимите адаптации на разрешенията за предлагане на пазара, предоставени в съответствие с Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно Кодекса на Общността за ветеринарно-медицинските продукти².

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990, стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 869/2005 на Комисията (ОВ L 145, 9.6.2005, стр. 19).

⁽²⁾ ОВ L 311, 28.11.2001, стр. 1. Директива, последно изменена с Директива 2004/28/ЕО на Комисията (ОВ L 136, 30.4.2004, стр. 58).

(5) Мерките, предвидени в настоящия регламент са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарно-медицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩАТА ДИРЕКТИВА:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя 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*.

Прилага се от 14 септември 2005 г.

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

Съставено в Брюксел на 15 юли 2004 година.

За Комисията
Günter VERHEUGEN
Зам.-председател

ПРИЛОЖЕНИЕ

Следното изречение се добавя в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

- 1. Анти-инфекциозни агенти
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.1. Пеницилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Остатъчен маркер	Животински вид	Максимално допустимо равнище	Таргетна тъкан
„Пенетамат	Бензилпеницилин	Всички бозайници, предназначени за производство на хранителни продукти	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 4 µg/kg	Месо, Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко”