

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1356 НА КОМИСИЯТА

от 18 август 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 оксолинова киселина и морантел

(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 за лекарства, изразено от Комитета за ветеринарните лекарства,

като има предвид, че:

(1) всички фармакологично активни вещества, използвани в Общността във ветеринарните лекарства, предназначени за животни за производство на хранителни продукти, следва да бъдат оценявани в съответствие с регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) оксолиновата киселина е включена в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 по отношение на пилета и свинско за мускули, кожа и мазнини, за дроб и бъбреци, за мускули и кожа в естествени пропорции за риби, с изключение на животните, чиито яйца са предназначени за консумация от човека. Приложното поле следва да се разшири за всички видове, от които се произвеждат хранителни продукти, с изключение на животите, чието мляко или яйца са предназначени за консумация от хората; за рибите тази област обхваща само “мускул и кожа в естествени размери”, а за свинете и за птиците максималната граница за остатъци в мазнините обхваща “кожа и мазнини в естествени пропорции”.

(3) морантелът е включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 по отношение на едър рогат добитък и овце за мускули, мазнини, дроб, бъбреци и мляко. Това изискване следва да обхваща всички преживни.

(4) поради това Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъде изменен.

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1299/2005 на Комисията (ОВ L 206, 9.8.2005 г., стр.4).

(5) следва да се разреши подходящ срок за влизането в сила на настоящия регламент, за да се даде възможност на държавите-членки да пристъпят, в светлината на разпоредбите на настоящия регламент, към необходимото хармонизиране на разрешителните за пазара, издавани съгласно Директива на Европейския парламент и на Съвета 2001/82/ЕО от 6 ноември 2001 г. относно Кодекса на Общността за ветеринарните медицински продукти².

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложението 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 деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Прилага се от 18 октомври 2005 г.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всяка държава членка.

Съставен в Брюксел на 18 август 2005 година.

За Комисията:

Günter VERHEUGEN

Заместник-председател

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

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следните вещества се добавят в приложение I (списък на фармакологични активните вещества, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества)

I. Антиинфекциозни лекарства

1.2. Антибиотици

1.2.3. Квинолони

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
Оксолинова киселина	Оксолинова киселина	Всички животни, от които се произвеждат храни ¹	100 µg /kg	Мускули ²
			50 µg /kg	Мазнини ³
			150 µg /kg	Дроб
			150 µg /kg	Бъбреци
⁽¹⁾ Да не се използва при животни, чието мляко или яйца са предназначени за консумация от човека; МДГОВ за мазнини, дроб и бъбреци не се прилагат за рибите. ⁽²⁾ За рибите тези МДГОВ се отнасят до “мускул и кожа в естествени пропорции”. ⁽³⁾ За свине и птици тези МДГОВ се отнасят за “кожа и мазнини в естествени размери”.				

2. Антипаразитни вещества

2.1. Лекарства, които действат срещу ендопаразити

2.1.7. Тетрахидропиримиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
Морантел	Сума от разтворими остатъчни вещества в N-метил-1, 3-пропанодинин и изразени в еквивалент на морантел	Всички преживни животни	100 µg/kg	Мускули
			100 µg /kg	Мазнина
			800 µg /kg	Дроб
			200 µg /kg	Бъбреци
			50 µg /kg	Мляко