

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1911/2005 НА КОМИСИЯТА

от 23 ноември 2005 година

**за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяването на процедура на Общността за определянето на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход по отношение на флугестон ацетат**

(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. относно установяването на процедура на Общността за определянето на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход<sup>1</sup>, и по-специално член 2 от него,

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

като има предвид, че:

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

(2) Веществото флугестон ацетат е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за приложение само за интравагинална и за зоотехническа употреба при животни от рода овце и от рода кози, отглеждани за мляко. Веществото е включено също и в приложение III към този регламент само за терапевтични и зоотехнически цели за мускули, мазнини, черен дроб и бъбреци за животни от рода овце и от рода кози, в очакване на приключването на научните изследвания. Сега тези изследвания приключиха и веществото флугестон ацетат следва да бъде добавено в приложение I към този регламент със същото предназначение и за същия вид прицелни тъкани, както това е описано в приложение III.

(3) Следователно, Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да бъде съответно изменен.

(4) За да могат държавите-членки да направят необходимите корекции в предоставените разрешителни съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за кодекса на Общността, касаещ

---

<sup>1</sup> ОВ L224, 18.8.1990 г., стр.1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1518/2005 на Комисията (ОВ L 244, 20.9.2005 г., стр.11)

ветеринарномедицинските продукти<sup>2</sup> за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, които корекции евентуално се налагат в светлината на настоящия регламент, следва да се предвиди достатъчно време преди настоящият регламент да влезе в сила.

(5) Мерките, предвидени по силата на 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 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*.

Той се прилага от 23 януари 2006 г.

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

Съставено в Брюксел на 23 ноември 2005 година.

*За Комисията*  
Günter VERHEUGEN  
*Заместник-председател*

---

<sup>2</sup> 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 се добавя(т) следното (следните) вещества (субстанции) (списък на фармакологично активните вещества, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества

### 6. Вещества с въздействие върху репродуктивната система

#### 6.1 Прогестагени

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Флугестон ацетат” <sup>1</sup>	Флугестон ацетат	овце и кози	0,5 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg	Мускули Мазнини Черен дроб Бъбреци

<sup>1</sup> Само за зоотехнически и терапевтични цели.”