

РЕГЛАМЕНТ НА КОМИСИЯТА (ЕС) № 205/2006

от 6 февруари 2006 година

за изменение на приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на общностна процедура за определянето на максимално допустимите нива на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храни от животински произход, по отношение на толтразурил, диетилен гликол моноетилов етер и полиоксиетиленов сорбитан монооелат

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 2377/90 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 произход ⁽¹⁾, и по-специално членове 2 и 3 от него,

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

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за прилагане при животни за производство на хранителни продукти, следва да бъдат оценени в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Веществото толтразурил (*toltrazuril*) е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за пилета и пуйки за мускули, кожа и сланина, черен дроб, бъбреци, с изключение на животни, от които се добиват яйца за консумация от човека, и за свине, за мускули, кожа и сланина, черен дроб и бъбреци. Толтразурил също е включен и в приложение III към цитирания регламент за животни от рода на едрия рогат добитък за мускули, сланина, черен дроб и бъбреци, с изключение на животни, от които се добива мляко за консумация от човека, в очакване завършване на научни изследвания. В момента тези изследвания са приключени и следователно толтразурил следва да бъде разширен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за да включи животни от рода на едрия рогат добитък. Вписването следва също да бъде разширено за всички видове бозайници за производство на хранителни продукти по отношение на мускули, сланина, черен дроб и бъбреци, с изключение на животни, от които се добива мляко за консумация от човека и за домашни птици за мускули, кожа и сланина, черен дроб и бъбреци с изключение на животни, от които се добиват яйца за консумация от човека.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 6/2006 на Комисията (ОВ L 3, 6.1.2006 г., стр.3).

(3) Веществото диетилен гликол моноетил етер е включено в приложение II за животни от рода на едрия рогат добитък и свине. Вписването за диетилен гликол моноетил етер следва да бъде разширено, за да включи всички преживни животни.

(4) Веществото полисорбат 80 е включено в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за всички видове животни за производство на хранителни продукти. Това вписване следва да бъде заменено от общото наименование полиоксиетилен сорбитан монолеат, което покрива и полисорбат 80 и полисорбат 81 за всички видове животни за производство на хранителни продукти.

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

(6) Преди началото на приложението на настоящия регламент, следва да бъде разрешен подходящ период, с цел държавите-членки да могат да направят необходимите адаптации в светлината на настоящия регламент за разрешенията за предлагане на съответните ветеринарните лекарствени продукти на пазара, които се предоставят в съответствие с Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно кодекса на Общността за ветеринарните лекарствени продукти⁽²⁾ да вземе предвид разпоредбите на настоящия регламент.

(7) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарните лекарствени продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 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 8 април 2006 г.

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

Съставено в Брюксел на 6 февруари 2006 година.

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

За Комисията
Günter VERHEUGEN
Заместник-председател

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. В приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се включва следното вещество:

2. Антипаразитни агенти

2.4. Агенти, действащи срещу протозоа

2.4.1. Производни на триазинетрион

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Целеви тъкани
Толтразурил	Толтразурил сулфон	Всички видове животни за производство на хранителни продукти ⁽¹⁾	100 mg/kg 150 mg/kg 500 mg/kg 250 mg/kg	Мускули Сланина ⁽²⁾ Черен дроб Бъбреци
		Домашни птици ⁽³⁾	100 mg/kg 200 mg/kg 600 mg/kg 400 mg/kg	Мускули Кожа + сланина Черен дроб Бъбреци

⁽¹⁾ Не се използват при животни, от които се добива мляко за човешка консумация

⁽²⁾ За животни от вида свине тези МДГОВ се отнасят до “кожа и сланина в естествено съотношение”.

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински видове
Диетилен гликол моноетил етер”	Всички преживни животни и свине”

2. Вещества, признати като цяло за безопасни

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Видове животни
Полиоксиетилен сорбитан монолеат	Всички видове животни за производство на хранителни продукти”