

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1231/2006 НА КОМИСИЯТА

от 16 август 2006 година

за изменение на приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход по отношение на цефтиофур и полиоксиетилен сорбитан моноолеат и триолеат

(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 относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход¹, и по-специално член 2 и член 3 от него,

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

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологичноактивни вещества, използвани в Общността в ветеринарномедицински продукти, предназначени за животни, отглеждани за производство на храни следва да се оценяват в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Веществото цефтиофур понастоящем е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 по отношение на говеда и свине, отглеждани за производство на храни от мускул, мас, черен дроб и бъбреци, както и на крави за мляко. Вписването на цефтиофур в това приложение следва да се промени, за да включва овце и да се удължи за всички видове бозайници, отглеждани за производство на храни от мускул, мазнини, черен дроб, бъбреци и мляко.

(3) Веществото полиоксиетилен сорбитан моноолеат понастоящем е включено в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 по отношение на всички видове, отглеждани за производство на храни. Включването на полиоксиетилен сорбитан моноолеат в това приложение следва да се замени с полиоксиетилен сорбитан моноолеат и триолеат като се обхване полиоксиетилен сорбитан триолеат по отношение на всички видове, отглеждани за производство на храни.

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 205/2006 на Комисията (ОВ L 34, 7.2.2006 г., стр. 21).

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

(5) Следва да се разреши съответен адекватен период преди прилагането на настоящия регламент, с цел да се предостави възможност на държавите-членки да извършат, в светлината на настоящия регламент, поправки в разрешителните за пускане на пазара на въпросните ветеринарномедицински продукти, които се издават в съответствие с Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета относно кодекса на Общността за ветеринарните лекарствени продукти², за да се вземат предвид разпоредбите на настоящия регламент.

(6) Мерките, предвидени в настоящия регламент са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицински 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*.

Прилага се от 16 октомври 2006 г.

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

Съставено в Брюксел на 16 август 2006 година.

За Комисията
Günter VERHEUGEN
Заместник-председател

² ОВ L 311, 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. Следните вещества се добавят в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на фармакологичноактивните вещества, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества):

1. Антиинфекциозни агенти
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Цефалоспорини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МГДОВ	Прицелни тъкани
„Цефтиофур	Сумарно на всички утайки задържащи беталактамната структура, изразени като десфуроилцефтиофур	всички видове бозайници, предназначени за производството на храна	1 000 mg/kg 2 000 mg/kg 2 000 mg/kg 6 000 mg/kg 100 mg/kg	Месо от мускул Мазнини(1) Черен дроб Бъбреци Мляко
(1) За свине тези МГДОВ се отнасят за „кожа и мазнини в естествени пропорции”.				

Б. Следните вещества се добавят в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на фармакологичноактивните вещества, използвани във ветеринарномедицинските продукти, за които са определени временни максимално допустими граници на остатъчни вещества):

3. Вещества, общо разпознаваеми като безопасни

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид
„Полиоксиетилен сорбитан моноолеат и триолеат	Всички видове, предназначени за производството на храна”