

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1451/2006 НА КОМИСИЯТА

от 29 септември 2006 година

за изменение на приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на общностна процедура за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход по отношение на флуазурона, натриевия нитрит и пefорелина

(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 общностна процедура за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход¹ и по-специално членове 2 и 3 от него,

като взе предвид становищата на Европейската агенция за лекарствените средства, формулирани от Комитета за ветеринарните лекарствени средства,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, използвани в рамките на Общността във ветеринарните лекарствени средства, предназначени да се предписват на животните-производители на храни, трябва да бъдат оценени в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Веществото флуазурон е включено в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за едрия рогат добитък, по отношение на мускулите, мазнините, черния дроб и бъбреците, с изключение на животните, млякото на които е предназначено за консумация от човека. След съобщаването и оценката на някои допълнителни данни бе препоръчано флуазуронът да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за едрия рогат добитък по отношение на мускулите, мазнините, черния дроб и бъбреците, с изключение на животните, млякото на които е предназначено за консумация от човека.

(3) След разглеждане на искане за определяне на максимални граници на остатъчни вещества от натриев нитрит в млекодайните животни се счита за удачно това вещество да бъде включено в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 само за породите едър рогат добитък за местна употреба.

(4) След разглеждане на искане за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от пefорелин в свинските породи се счита за удачно това вещество да бъде включено в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за свинските породи.

(5) Вследствие е уместно Регламент (ЕИО) № 2377/90 да бъде изменен.

(6) Необходимо е да се предвиди достатъчен срок преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се позволи на държавите-членки да извършат, в

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1231/2006 на Комисията (ОВ L 225, 17.8.2006 г., стр. 3).

светлината на разпоредбите на настоящия регламент, всички необходими адаптирания на разрешенията за пускане на пазара на съответните ветеринарни лекарствени средства, които са били предоставени съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за установяване на общностен кодекс относно ветеринарните лекарствени средства², с цел да бъдат взети предвид разпоредбите на настоящия регламент.

(7) Предвидените с настоящия регламент мерки са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарните лекарствени средства,

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 от 29 ноември 2006 година.

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

Съставено в Брюксел на 29 септември 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. Следното вещество се прибавя в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

2. Антипаразитни агенти

2.2. Лекарствени средства, действащи върху ектопаразитите

2.2.4. Производни на ацил урея

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Флуазурон	Флуазурон	Едър рогат добитък ⁽¹⁾	200 µg/kg 7 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци

⁽¹⁾ Да не се използва при животни, млякото на които е предназначено за консумация от човека.”

Б. Следните вещества се прибавят в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

1. Неорганични химични продукти

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид
„Натриев нитрит	Едър рогат добитък ⁽¹⁾
(1) Само за местна употреба.”	

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид
„Пефорелин	Свине”