

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1729/2006 НА КОМИСИЯТА

от 23 ноември 2006 година

**за изменение на приложения I и III 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, що се отнася до фирококсиб и
триклабендазол**

(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. относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храни от животински произход¹, и по-специално член 2 и трети параграф от член 4 от него,

като взе предвид становището на Европейската агенция по лекарствата, формулирано от Комитета за ветеринарномедицински продукти,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, използвани в Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за животни за добив на храни следва да бъдат оценени в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) След проучване на заявление за определянето на максимални граници на остатъци за фирококсиб при еднокопитни с цел да се позволи изпълнението на ограничена научна валидация на проучвания, се счита за подходящо да се включи фирококсиб в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за еднокопитни (Еквиде).

(3) Веществото триклабендазол е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за едър рогат добитък и овце за мускул, бъбреци и черен дроб, с изключение на животни, които произвеждат мляко за консумация от човека. След прегледа на заявление за модификацията на тези максимални нива на остатъци, се счита за подходящо да се включи триклабендазол в това приложение за всички преживни за мускул, мазнина, черен дроб и бъбреци, с изключение на животни, които произвеждат мляко за консумация от човека, за изменение на стойностите на максималните нива на остатъци.

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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1451/2006 на Комисията (ОВ L 271, 30.9.2006 г., стр. 37).

(5) Следва да бъде разрешен един достатъчно дълъг срок преди приложението на настоящия регламент с цел да могат държавите-членки да направят всички необходими корекции в светлината на настоящия регламент за разрешенията въпросните ветеринарномедицински продукти да се предлагат на пазара, които разрешения са дадени 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 продукти².

(6) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 са изменени 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 21 януари 2007 г.

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

Съставено в Брюксел на 23 ноември 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 е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства срещу ендопаразити

2.1.3. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Триклабендазол	Сбор от извадка от остатъци, които могат да бъдат окислени до кетотриклабендазол	Всички преживни ⁽¹⁾	225 µg/kg 100 µg/kg 250 µg/kg 150 µg/kg	Мускули Масна тъкан Черен дроб Бъбреци
⁽¹⁾ Не се употребява при животни, които произвеждат мляко за консумация от човека”				

Б. Следното вещество е включено в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

5. Противовъзпалителни средства

5.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

5.1.4. Сулфонирани фенил лактони

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Фирококсиб ⁽¹⁾	фирококсиб	Еднокопитни (<i>Еквиде</i>)	10 µg/kg 15 µg/kg 60 µg/kg 10 µg/kg	Мускул Масна тъкан Черен дроб Бъбреци

--	--	--	--

(¹) Временните МДГОВ са валидни до 1 юли 2007 г.”