

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1831/2006 НА КОМИСИЯТА

от 13 декември 2006 година

**за изменение на приложение I 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 дорамектин**

(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 храните от животински произход<sup>1</sup>, и по-специално член 2 от него,

като взе предвид становищата на Европейската агенция по лекарствата, формулирани от Комитета за ветеринарномедицински продукти,

като има предвид, че:

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

(2) Веществото дорамектин е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за мускули от говеда, мастна тъкан, черен дроб и бъбреци, с изключение на говеда за добив на мляко за консумация от човека. Тази субстанция също е включена в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за свине, овце, елени, включително северен елен, за мускули, мастна тъкан, черен дроб и бъбреци, с изключение на овце за добив на мляко за консумация от човека. Вписването за дорамектин в това приложение следва да бъде модифицирано и разширено до всички видове бозайници отглеждани за добиване на храни за мускули, мастна тъкан, черен дроб и бъбреци, с изключение на животни от които се произвежда мляко за консумация от човека.

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

(4) Следва да бъде разрешен един достатъчен срок преди приложението на настоящия регламент с цел да могат държавите-членки да направят всяка корекция, която може да е необходима в светлината на настоящия регламент за разрешенията засегнатите ветеринарномедицински продукти да се предлагат на пазара, които разрешения са издадени в съответствие с Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на

---

<sup>1</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1805/2006 на Комисията (ОВ L 343, 8.12.2006 г., стр. 66).

Съвета от 6 ноември 2001 г. относно Кодекса на Общността за ветеринарномедицински продукти<sup>2</sup> за да се вземат предвид разпоредбите на този регламент.

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

Прилага се от 12 февруари 2007 г.

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

Съставено в Брюксел на 13 декември 2006 година.

*За Комисията*  
Günter VERHEUGEN  
*Заместник-председател*

---

<sup>2</sup> 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

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

2. Антипаразитни средства

2.3. Средства, действащи срещу ендо и ектопаразити

2.3.1. Авермектини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Дорамектин	Дорамектин	Всички видове преживни, от които се добиват храни <sup>1</sup>	40 µg/kg 150 µg/kg 100 µg/kg 60 µg/kg	Мускули Масна тъкан Черен дроб Бъбреци

<sup>(1)</sup> Не се използват за животни, от които се добива мляко за консумация от човека<sup>2</sup>