

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 324/2004 НА КОМИСИЯТА

от 25 февруари 2004 година

за изменение на приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход

(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 определяне на процедура на Общността за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) №2145/2003 на Комисията ², и по-специално членове 6,7 и 8 от него,

като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при животни, отглеждани за производство на храни.

(2) Максимално допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните.

(3) При определянето на максимално допустимите граници на остатъчните количества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни количества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното количество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество)

(4) За контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните количества за прицелните тъкани на черния дроб и бъбреците; като има предвид, че, при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупното месо, максимално допустими граници на остатъчните количества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан.

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр.1.

² ОВ L 322, 9.12.2003 г., стр.5.

(5) В случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.

(6) Канамицин и диклофенак следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) №2377/90.

(7) Необходимо е да се предвиди достатъчен срок преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, чиито разрешителни са били издадени съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета ³.

(8) Предвидените в настоящия регламент мерки са съвместими със становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕИО) 2377/90 се изменя в съответствие с приложението на настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Той се прилага от шестдесетия ден след публикуването му.

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

Съставено в Брюксел на 25 февруари 2004 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

³ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

ПРИЛОЖЕНИЕ

Приложение I към Регламент (ЕИО) №. 2377/90 се изменя, както следва:

1. Противовъзпалителни лекарства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Канамицин	Канамицин А	Всички видове продуктивни животни с изключение на риба ¹	100 µg/kg.	Мускул	Да не се използва при животни, от които се добиват яйца за консумация от човека.
			100 µg/kg.	Масна тъкан	За малките прасета и за птиците тази МДГОВ се отнася за „кожа и мазнина в естествени пропорции“.
			600 µg/kg.	Дроб	
			2 500 µg/kg.	Бъбреци	
			150 µg/kg.	Мляко	
¹ Да не се използва при животни, от които се добиват яйца за консумация от човека.					
² За малките прасета и за птиците тази МДГОВ се отнася за „кожа и мазнина в естествени пропорции“.					

4. Антивъзпалителни
- 4.1. Антивъзпалителни нестероидни
- 4.1.6. Производни на фенилацетатна киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения

„Диклофенак	Диклофенак	Говеда ¹	5 µg/kg.	Мускул	Да не се използва при животни, от които се добива мляко за консумация от човека.
			1 µg/kg.	Масна тъкан	
			5 µg/kg.	Дроб	
			10 µg/kg.	Бъбреци	
		Свине	5 µg/kg.	Мускул	
			1 µg/kg.	Кожа и мазнина	
			5 µg/kg.	Дроб	
			10 µg/kg.	Бъбреци	
¹ Да не се използва при животни, от които се добива мляко за консумация от човека.“					