

РЕГЛАМЕНТ НА КОМИСИЯТА (ЕО) № 2908/2000

от 29 декември 2000 година

за изменение и допълнение на Приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90

на Съвета за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход

(текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаването на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход¹, последно изменен и допълнен с Регламент (ЕО) № 2535/2000 на Комисията², и по-специално членове 6, 7 и 8,

като има предвид, че:

(1) съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в Общността за влагане във ветеринарните лекарствени средства, предназначени за животни, използвани за храна.

(2) максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се определят само след като Комитетът за ветеринарни лекарствени средства прегледа всички необходими данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение потребителите на хранителни продукти от животински произход и влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните.

(3) при определянето на максимално допустими граници за остатъчните вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход следва да се уточнят животинските видове, в които може да се открият тези остатъчни вещества, допустимите нива на остатъчни вещества за всяка от месните тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

(4) за осъществяване контрола на остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на законодателството на Общността по тази материя, максимално

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 291, 18.11.2000 г., стр. 9.

допустими граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани, черния дроб или бъбреците. Черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланичните трупове, които са предмет на международна търговия, и поради това също следва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за мускулните или мастните тъкани.

(5) по отношение на ветеринарни лекарствени средства, предназначени за птици носачки, за животни в лактационен период или за медоносни пчели, също следва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за яйцата, млякото или меда.

(6) дифлоксацинът, флуниксинът, халофугинонът и толтразурилът трябва да се включат в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90

(7) калциевият глицерофосфат трябва да се включи в Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90

(8) следва да се предвиди достатъчен срок преди влизането в сила на настоящия регламент, през който държавите-членки да внесат необходимите промени, предвид разпоредбите на настоящия регламент, в разрешенията за продажба на съответните ветеринарни лекарствени средства, издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета³, последно изменена и допълнена от Директива 2000/37/ЕО на Комисията⁴.

(9) мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят и допълват в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден, следващ деня на неговото публикуване в *Официален вестник на Европейските общности*.

Той се прилага, считано от шестдесетия ден, следващ деня на неговото публикуване.

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

Съставено в Брюксел на 29 декември 2000 година

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.3. Хинолони (Квинолони)

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Дифлоксацин Difloxacin	Дифлоксацин Difloxacin	Говеда Свине	400 µg/kg 100 µg/kg 1 400 µg/kg 800 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg 800 µg/kg 800 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”

2. Антипаразитни средства

2..4. Средства, действащи срещу протозоа

2.4.1. Триацнтрионови деривати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Толтразурил Toltrazuril	Толтразурил сулфон Toltrazuril	Свине	100 µg/kg 150 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина	

	sulfone		250 µg/kg	Черен дроб Бъбреци	
--	---------	--	-----------	-----------------------	--

2.4.2. Хиназолонови (квиназолонови) деривати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Халофугинон Halofuginone	Халофугинон Halofuginone	Говеда	10 µg/kg 25 µg/kg 30 µg/kg 30 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”

4. Противовъзпалителни средства

4.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

4.1.2. Деривати на аминоникотиновата група

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Флуниксин „Flunixin	Флуниксин Flunixin	Еднокопитни животни	10 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци”	

Б. Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя и допълва, както следва:

1. Неорганични химикали

--	--	--

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Калциев глицерофосфат Calcium glycerophosphate	Всички видове, използвани за храна”	