

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1879/2001 НА КОМИСИЯТА

от 26 септември 2001 година

**за изменение на приложение II 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**

(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 общностна процедура за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен и допълнен с Регламент (ЕО) № 1680/2001 на Комисията ⁽²⁾, и в частност член 7 и 8,

като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в Общността за влагане във ветеринарните лекарствени средства, предназначени за животните, 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 за потребителя на храни от животински произход и с влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните.

(3) При определянето на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход следва да се уточнят животинските видове, в които тези остатъчни вещества могат да се съдържат, допустимите нива за всяка от месните тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното

⁽¹⁾ ОВ № L 224, 18.8.1990 г., с. 1.

⁽²⁾ ОВ № L 227, 23.8.2001 г., с.33.

вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

(4) За осъществяване на контрола върху остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на законодателството на Общността по тази материя, максимално допустимите граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани, черния дроб или бъбреците. Черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланичните труповете, които са предмет на международна търговия, и поради това също следва да се определят максимално допустимите граници за мускулните или мастните тъкани.

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

(6) Витамин А трябва да се включи в Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) 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 пускане на пазара на съответните ветеринарни лекарствени средства, издавани съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ⁽³⁾, последно изменена и допълнена с Директива 2000/37/ЕО на Комисията ⁽⁴⁾.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя и допълва в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

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

⁽³⁾ ОВ № L 317, 6.11.1981 г., с. 1.

⁽⁴⁾ ОВ № L 139, 10.6.2000 г., с. 25.

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

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и е пряко приложим във всяка държава-членка.

Съставено в Брюксел на 26 септември 2001 година.

За Комисията
Erkki Liikanen
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
„Витамин А	Всички животни, използвани за храна”	