

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1530/2002 НА КОМИСИЯТА

от 27 август 2002 година

за изменение на приложения I, II 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

(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. относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1181/2002 на Комисията², 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 остатъчно съдържание на всички фармакологичноактивни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба от животни, отглеждани за производство на храни.

(2) Максимално допустимите граници за остатъчно съдържание следва да бъдат определени само след проучване, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества на съответното вещество за потребителите на храни от животински произход и до въздействието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните.

(3) При определянето на максималните остатъчни количества ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход, е необходимо да се посочат животинските видове, у които остатъчните количества могат да бъдат налице във всяка от съответните месни тъкани, получавани от третираното животно (прицелни тъкани), както и естеството на остатъчното количество, имащо отношение към мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество).

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 172, 2.7.2002 г., стр. 13.

(4) Предвид намалената наличност на ветеринарномедицински продукти за някои видове животни, отглеждани за производство на храни³, максимално допустимите граници могат да се определят чрез екстраполация на максимално допустимите граници на остатъчни вещества, определени за други видове, на строго научна основа.

(5) За осъществяване на контрола върху остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на законодателството на Общността, максимално допустимите 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 допустимите граници за мускулните или мастните тъкани.

(6) В случая на ветеринарномедицински продукти, 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.

(7) Дихидрострептомицин, стрептомицин и мелоксикам трябва да се включат в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) Азагли-нафарелин и дезлорелин ацетат трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(9) С оглед да се даде възможност за приключване на научните изследвания, следва се удължи срокът на валидност на временните максимално допустими граници, определени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, за алтреногест.

(10) 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 ветеринарномедицински продукти, издавани съгласно Директива 2001/82/ЕИО на Европейския парламент и на Съвета⁴.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

Член 2

³ Съобщение на Комисията до Съвета и до Европейския парламент - Наличие на ветеринарномедицински продукти [СОМ (2000) 806 окончателен].

⁴ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

Настоящият регламент влиза в сила от третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

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 27 август 2002 година.

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

1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Дихидрострептомицин	Дихидрострептомицин	Говеда, овце	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	
		Свине	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	
Стрептомицин	Стрептомицин	Говеда, овце	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	
		Свине	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци „	

4. Противовъзпалителни средства

4.1. Противовъзпалителни нестероидни средства

4.1.3. Производни на енолиновата киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Мелоксикам	Мелоксикам	Коне	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци”	

Б. 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
„Азагли-нафарелин	Пъстървови	Да не се прилага при рибите, които снасят хайвер, предназначен за консумация от човека”
Дезолеринов ацетат	Коне	

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

6. Средства, действащи на системата за възпроизводство

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински и видове	МДГОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Алтреногест	Алтреногест	Свине	3µg/kg 3 µg/kg 3 µg/kg	Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МДГОВ изтичат на 1 януари 2005 г.
		Коне	3 µg/kg 3 µg/kg 3 µg/kg	Мазнина Черен дроб Бъбреци	