

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1299/2005 НА КОМИСИЯТА

от 8 август 2005 година

за изменение на приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на общностна процедура за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати 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 допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход¹, и по-специално членове 2 и 3 и параграф трети от член 4 от него,

като взе предвид становището на Европейската агенция за лекарствата, формулирано от Комитета за медицинските продукти с ветеринарно приложение,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, използвани в рамките на Общността във ветеринарно медицински продукти, предназначени за приемане от животни, използвани при производството на храни, следва да бъдат подложени на оценка съобразно изискванията на Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Веществото феноксиметилпеницилин е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за свински тъкани на мускули, черен дроб и бъбреци. Данните следва да бъдат разширени за същите тъкани и освен това за кожа и мазнини за домашни птици, с изключение на тези, от които се произвеждат яйца за човешка консумация.

(3) Веществото фоксим е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за овчи тъкани на мускули, бъбреци и мазнини, с изключение на животните, от които се добива мляко за човешка консумация, както и за свински тъкани на мускули, черен дроб и бъбреци и за кожа и мазнини. Тази субстанция е включена също така в приложение III към цитирания регламент за пилета, в очакване на приключването на научните изследвания. Сега тези изследвания са приключени и веществото фоксим следва да бъде добавено в приложение I към този регламент

(4) Веществото норгестомет е включена в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за едър рогат добитък, в очакване на приключването на научните изследвания.

¹ ОВ L224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1148/2005 на Комисията (ОВ L185, 16.7.2005 г., стр. 20)

Сега тези изследвания са приключени и веществото норгестомет следва да бъде добавено в приложение I към този регламент.

(5) Веществото тиамфеникол е включено в приложение I към регламент (ЕИО) № 2377/90 за едър рогат добитък и пилета, с изключение на тези, от които се произвеждат яйца за човешка консумация. За да се позволи приключването на научните изследвания за разширяването, с цел да бъдат включени и свинете, веществото тиамфеникол следва да бъде включено в приложение III към цитирания регламент.

(6) В Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъдат съответно изменен.

(7) За да могат държавите-членки да направят необходимите корекции в предоставените разрешителни за продажба съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно кодекса на Общността за ветеринарните лекарствени продукти¹, които евентуално се налагат в светлината на настоящия регламент, следва да се предвиди достатъчно време преди настоящият регламент да може да бъде приложен.

(8) Мерките, предвидените в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят съгласно 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 8 октомври 2005 година.

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

Съставено в Брюксел на 8 август 2005 година.

За Комисията
Günter VERHEUGEN
Заместник-председател

¹ ОВ L311, 28.11.2001 г., стр. 1. Директива, последно изменена с Директива 2004/28/ЕО (ОВ L 136, 30.4.2004 г., стр. 58).

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. В приложение I се добавя(т) следното(ите) вещество(а) (Списък на фармакологично активните вещества, за които са определени максимално допустимите граници на остатъчните вещества):

2. Противоинокциозни вещества

2.4 Антибиотици

2.4.4 Пеницилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Феноксиметилпеницилин	Феноксиметилпеницилин	Домашни птици ⁽¹⁾	25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg	Мускули Кожа+мазнини Черен дроб Бъбреци
⁽¹⁾ Да не се използва за животни, от които се произвеждат яйца за човешка консумация.”				

2. Антипаразитни вещества

2.2 Вещества с противоектопаразитно действие

2.2.1 Органофосфати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Фоксим	Фоксим	Пилета	25 µg/kg 550 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg 60 µg/kg	Мускули Кожа+мазнини Черен дроб Бъбреци Яйца”

6. Вещества, въздействащи върху репродуктивната система

6.1 Прогестагени

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Норгестомет” ⁽¹⁾	Норгестомет	Едър рогат добитък	0.2 µg/kg 0.2 µg/kg 0.2 µg/kg 0.2 µg/kg 0.12 µg/kg	Мускули Мазнини Черен дроб Бъбреци Мляко
⁽¹⁾ Само за терапевтично и зоотехническо приложение.”				

В. В приложение III се добавя(т) следното(ите) вещество(а) (Списък на фармакологично активните вещества, използвани във ветеринарномедицински продукти, за които са определени временни максимално допустимите граници на остатъчните вещества):

1. Противоинфекциозни вещества

1.2 Антибиотици

1.2.11 Флорфеникол и свързани с него съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Тиамфеникол(1)	Тиамфеникол	Свине	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Мускули Кожа + мазнини Черен дроб Бъбреци
⁽¹⁾ Сроктът на временните максимално допустимите граници на остатъчните вещества изтича на 1 януари 2007 г.”				