

32001R1274

28.6.2001

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 175/14

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1274/2001 НА КОМИСИЯТА

от 27 юни 2001 година

за изменение на приложение I 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 създаване на Европейската общност, като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. относно установяване на процедура на Общността за определянето на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 807/2001 на Комисията ⁽²⁾, и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че:

- (1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 постепенно трябва да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за всички използвани в Общността фармакологично активни субстанции, употребявани във ветеринарномедицински продукти, предназначени за животни, отглеждани за производство на храна.
- (2) Максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се установят едва след като Комитетът за ветеринарномедицинските продукти прегледа всички данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение на 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 ветеринарномедицински продукти в храни от животински произход трябва да се уточнят животинските видове, в които могат да се открият остатъчни вещества, допустимите нива на остатъчни вещества за всяка от съответните месни тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчното вещество (маркерно остатъчно вещество).
- (4) За контрола на остатъчните вещества, съобразно съответното законодателство на Общността, трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества

главно за прицелните тъкани от черен дроб или бъбреци. Черният дроб и бъбреците обаче често се отстраняват от кланични трупове, които са предмет на международна търговия и следователно трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества и за мускулните или мастните тъкани.

- (5) В случая на ветеринарномедицински продукти, предназначени за птици носачки, за животни в лактационен период или за медоносни пчели, трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества и за яйца, мляко или мед.
- (6) В приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат мелоксикам и тилмикозин.
- (7) Следва да се отпусне достатъчен период от време, преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се позволи на държавите-членки да направят необходимото адаптиране в съответствие с настоящия регламент на разрешенията за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ⁽³⁾, последно изменена с Директива 2000/37/ЕО на Комисията ⁽⁴⁾.
- (8) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

Член 2

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

Той се прилага от шейсетия ден след публикуването му.

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

Съставено в Брюксел на 27 юни 2001 година.

За Комисията

Erkki LIIKANEN

Член на Комисията

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 118, 27.4.2001 г., стр. 6.

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁽⁴⁾ ОВ L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства
 - 1.2. Антибиотици
 - 1.2.4. Макролиди

Фармакологично активна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Тилмикозин	Тилмикозин	Пуйки	75 µg/kg 75 µg/kg 1000 µg/kg 250 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци“	

4. Противовъзпалителни средства

4.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

4.1.4. Оксикамови деривати

Фармакологично активна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Мелоксикам	Мелоксикам	Свине	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци“	