

32001R1815

15.9.2001

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 246/11

**РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1815/2001 НА КОМИСИЯТА****от 14 септември 2001 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 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 определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход <sup>(1)</sup>, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1680/2001 на Комисията <sup>(2)</sup>, и по-специално членове 7 и 8 от него,

като има предвид, че:

- (1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, постепенно трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за всички използвани в Общността фармакологично активни субстанции, употребявани във ветеринарномедицински продукти, предназначени за животни, използвани за храна.
- (2) Максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се определят едва след като Комитетът за ветеринарномедицинските продукти прегледа всички 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 ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход трябва да се уточнят животинските видове, в които може да се открият остатъчни вещества, допустимите нива остатъчни вещества за всяка от съответните месни тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъка, необходимо за контрола на остатъчните вещества (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 включи делтаметрин (говеда, овце).
- (7) В приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включи сорбитан триолеат.
- (8) За да се позволи завършването на научни изследвания, определеният по-рано в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 срок на валидност на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества, трябва да се удължи за делтаметрин (пилета).
- (9) 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 <sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 2000/37/ЕО на Комисията <sup>(4)</sup>.
- (10) 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 в съответствие с 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 шейстдесетия ден след неговото публикуване.

<sup>(1)</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 227, 23.8.2001 г., стр. 33.

<sup>(3)</sup> ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

<sup>(4)</sup> ОВ L 139, 10.6.2000 г., стр. 25.

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

Съставено в Брюксел на 14 септември 2001 година.

*За Комисията*  
Erkki LIIKANEN  
*Член на Комисията*

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

2. Антипаразитни средства
- 2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити
- 2.2.3. Пиретроиди

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прилепни тъкани	Други разпоредби
„Делгаметрин	Делгаметрин	Говета	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека“
		Овце			

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

2. Органични съединения

Фармакологично активна/и субстанции/и	Животински видове	Други разпоредби
„Сорбитан триолеат	Всички видове, използвани за храна“	

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

2. Антипаразитни средства
- 2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити
- 2.2.3. Пиретроиди

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прилепни тъкани	Други разпоредби
„Делгаметрин	Делгаметрин	Пилета	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйща	Временните МДПОВ-ва изтичат на 1 юли 2003 година.“