

32002R0868

L 137/6

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

25.5.2002

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 868/2002 НА КОМИСИЯТА

от 24 май 2002 година

за изменение на приложения I и 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. относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 77/2002 на Комисията ⁽²⁾, и по-специално членове 7 и 8 от него,

като има предвид, че:

- (1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти за всички използвани в Общността фармакологичноактивни субстанции във ветеринарномедицински продукти, предназначени за животните, използвани за храна.
- (2) Максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се определят само след като Комитетът за ветеринарномедицинските продукти прегледа всички необходими данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение на потребителите 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 ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход е необходимо да се уточнят животинските видове, в които може да се открият тези остатъчни вещества, допустимите нива на остатъчни вещества за всяка от месните тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан) и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).
- (4) За осъществяване на контрола на остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на общностното законодателство по тази материя, максимално допустими граници на остатъчни вещества за прицелните тъкани, черния дроб или бъбреците; черният дроб и бъбреците често се

отстраняват от кланични трупове, които са предмет на международна търговия и поради това също следва да се определят максимално допустимите граници за мускулните и мастните тъкани.

- (5) Когато ветеринарномедицински продукти са предназначени за птици носачки, за животни в лактационен период или за медоносни пчели, също следва да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за яйцата, млякото или меда.
- (6) Гентамицин, пиперазин и абамектин трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (7) Алантоин и бензокаин трябва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (8) Следва да се отпусне 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/ЕО на Европейския парламент и на Съвета ⁽³⁾.
- (9) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и II 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 шестдесетия ден след публикуването му.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 16, 18.1.2002 г., стр. 9.

⁽³⁾ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1.

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

Съставено в Брюксел на 24 май 2002 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекционни лекарствени средства

1.2. Антибиотици

1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Гентамицин	Сума от гентамицин С1, гентамицин С1а, гентамицин С2 и гентамицин С2а	Говеда	50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	
		Свине	50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци“	
2. Антипаразитни агенти					
2.1. Лекарствени средства, действащи срещу ендопаразитите					
2.1.6. Деривати на пиперазина					
Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Пиперазин	Пиперазин	Свине	400 µg/kg 800 µg/kg 2000 µg/kg 1000 µg/kg	Мляко Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	
		Кокоски	2000 µg/kg	Яйца“	

2.3. Лекарствени средства, действащи срещу ендо- и ектопаразитите

2.3.1. Авермектини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Абамектин	Авермектин В1а	Овце	20 µg/kg 50 µg/kg 25 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се прилага при животни, от които се добива мляко, предназначено за консумация от човека.“

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

2. Органични съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други разпоредби
„Алантоин	Всички животински видове, използвани за храна	Само за локално прилагане.
Бензокаин	Рибни от сем. Salmonidae Пъстървови (Сьомгови)“	