

32002R1752

2.10.2002

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 264/18

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1752/2002 НА КОМИСИЯТА**от 1 октомври 2002 година****за изменение на приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за 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. за 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) № 1181/2002 на Комисията ⁽²⁾, и по-специално членове 6 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 фармакологичноактивни субстанции, използвани в Общността за влагане във ветеринарномедицинските 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 за потребителя 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 следва да се уточнят животинските видове, в които тези остатъчни вещества могат да се съдържат, допустимите нива за всяка от месните тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).
- (4) За осъществяване на контрола върху остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на общностното законодателство по тази материя, 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.

- (5) В случая на ветеринарномедицински продукти, 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) Цефтиофур следва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (7) Хидроксиетилсалицилат и ксилазин хидрохлорид трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (8) 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/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 230, 28.8.2002 г., стр. 3.⁽³⁾ ОВ L 311, 28.11.2001, стр. 1.

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

Съставено в Брюксел на 1 октомври 2002 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следната субстанция се добавя в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Цефалоспорици

Фармакологично/активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МЦОПВ	Прицелна тъкан	Други разпоредби
„Цефтиофур	Сбор от всички остатъчни вещества, съдържащи беталактамова структура, изразени като десфуройлцефтиофур	Говеда	1000 mg/kg 2000 mg/kg 2000 mg/kg 6000 mg/kg 100 mg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко“	

Б. Следните субстанции се добавят В приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

2. Органични съединения

Фармакологично активна/и субстанция/и	Животински видове	Други разпоредби
„Хидроксиетилсалицилат	Всички видове животни, използвани за храна, с изключение на рибата	Само за локална употреба
Ксилазин хидрохлорид	Говеда, еднокопитни“	