

32003R0739

29.4.2003

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

L 106/9

**РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 739/2003 НА КОМИСИЯТА****от 28 април 2003 година****за изменение на приложение I 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 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) № 61/2003 на Комисията <sup>(2)</sup>, 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 за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при животни, отглеждани за производство на храни.
- (2) Максимално допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета за ветеринарномедицинските продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните.
- (3) При определянето на максимално допустимите граници на остатъчните количества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход, е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни количества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното количество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество).
- (4) За контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните количества за прицелните тъкани на черния дроб и

бъбреците; като има предвид, че, при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупното месо, максимално допустими граници на остатъчните количества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан.

- (5) В случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайна животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.
- (6) Оксолиничната киселина и флугестон ацетат следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (7) Следва да се предвиди достатъчен период, преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се позволи на държавите-членки да направят всички промени, които може да са необходими за разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, които се издават съгласно Директива 2001/82/ЕО <sup>(3)</sup> на Европейския парламент и на Съвета, за да се вземат под внимание разпоредбите на настоящия регламент.
- (8) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ СЛЕДНИЯ РЕГЛАМЕНТ:

**Член 1**

Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета 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 Европейския съюз*.

Прилага се от шестдесетия ден след публикуването му.

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

<sup>(2)</sup> ОВ L 11, 16.1.2003 г., стр. 12.

<sup>(3)</sup> 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 28 април 2003 година.

*За Комисията*  
Erkki LIIKANEN  
*Член на Комисията*

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Противозаразни агенти
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.3. Квинолони

Фармакологично активна(и) субстанция(и)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицепни тъкани
„Оксалинична киселина	Оксалинична киселина	Свине	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбрек Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбрек Мускул и кожа в естетствени пропорции
		Пилета <sup>(1)</sup>		
		Риба		

<sup>(1)</sup> Да не се използва при животни, които снасят яйца, предназначени за консумация от човека.“

6. Агенти, действащи на репродуктивната система

- 6.1. Прогестагени

Фармакологично активна(и) субстанция(и)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицепни тъкани
„Флутестон ацетат	Флутестон ацетат	Кози <sup>(1)</sup>	1 µg/kg	Мляко

<sup>(1)</sup> За интравагинална употреба само за зоотехнически цели.“