

32003R2011

L 297/15

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

15.11.2003

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2011/2003 НА КОМИСИЯТА

от 14 ноември 2003 година

за изменение на приложения I 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⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1873/2003 на Комисията⁽²⁾, и по-специално членове 6, 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, млекодайни животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.
- (6) Алфациперметрин и метамизол следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (7) За да се позволи завършването на научните изследвания, фоксим следва да бъде включен в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (8) Следва да се предвиди достатъчен период преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, чиито разрешителни са били издадени съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета⁽³⁾, за да се вземат под внимание разпоредбите на настоящия регламент.
- (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 III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, 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.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 275, 25.10.2003 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 14 ноември 2003 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

2. Противопаразитни агенти
- 2.2. Агенти, действащи срещу външни паразити
- 2.2.3. Пиретроиди

Фармакологичноактивна(и) субстанция(и)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицелни тъкани
„Алфациперметрин	Циперметрин (сума от изомери)	Говеда, овце	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбрек Мляко (*)

(*) Допълнителните разпоредби в Директива 98/82/ЕО на Комисията следва да се наблюдават (ОВ L 290, 29.10.1998 г., стр. 25).“

4. Противовъзпалителни агенти
- 4.1. Нестероидни противовъзпалителни агенти
- 4.1.5. Производни на пиразолон

Фармакологично активна(и) субстанция(и)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицелни тъкани
„Метамизол	4-Метиламиноантипирин	Говеда	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбрек Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбрек Мускул Мазнина Черен дроб Бъбрек“
		Свине		
		Еднокопитни животни		

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

2. Противопаразитни агенти

2.2. Агенти, действащи срещу външни паразити

2.2.4. Органофосфати

Фармакологичноактивна(и) субстанция(и)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицелни тъкани
„Фоксим (1)	Фоксим	Пилета	50 µg/kg 550 µg/kg 25 µg/kg 50 µg/kg 60 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбрек Яйца

(1) Временните МДПОВ-ва са валидни до 1.7.2005 г.“