

32004R0546

25.3.2004

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

L 87/13

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 546/2004 НА КОМИСИЯТА

от 24 март 2004 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 допустими 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) № 324/2004 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 на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти за всички фармакологичноактивни 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 остатъка от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните.
- (3) При определянето на максимално допустимите граници на остатъчните вещества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход, е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни вещества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).
- (4) За контрола на остатъчните вещества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните вещества 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 вещества 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) Nafcillinum трябва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (7) Acidum oxalicum трябва да бъде включена в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (8) Уместно е, за да се даде възможност да се довършат научните изследвания, да се включи оксаловата киселина в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (9) Необходимо е да се предвиди достатъчен срок 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⁾.
- (10) Предвидените в настоящия регламент мерки 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 Европейския съюз*.

Той се прилага от шестдесетия ден след публикуването му.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 58, 26.2.2004 г., стр. 16.

⁽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 март 2004 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни субстанции
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.1. Пеницилини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДОВ	Прицелни тъкани
„Nafcillinum	Nafcillinum	Всички преживни ⁽¹⁾	300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg	Мускул Масна тъкан Дроб Бъбреци Мляко

⁽¹⁾ Да се използва само за бозайници.

Б. Слещната субстанция се добавя в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

7. Антиинфекциозни субстанции

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински вид
„Acidum oxalicum	Мелносни пчели ⁴

В. Слещната субстанция се добавя в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90:

1. Антиинфекциозни субстанции
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.6. Кинолони

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДОВ	Прицелни тъкани
„Acidum oxalicum ⁽¹⁾	Acidum oxalicum	Говеда ⁽²⁾	100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Мускул Масна тъкан Дроб Бъбреци

⁽¹⁾ Срокът на времените МДОВ изтича на 1 януари 2006 г.

⁽²⁾ Да не се използва при животни, от които се добива мляко за консумация от човека.