

32004R1875

29.10.2004

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

L 326/19

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1875/2004 НА КОМИСИЯТА**от 28 октомври 2004 година****за изменение на приложения II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета относно определянето на процедура на Общността за установяването на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни медицински продукти в храни от животински произход по отношение на натриевия салицилат и фенвалерата****(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 определянето на процедура на Общността за установяването на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни медицински продукти в храните от животински произход ⁽¹⁾, и по-специално член 3 и от член 4 трети параграф, от него,

като взе предвид становищата на Европейската агенция за оценяване на медицински продукти, формулирани от Комитета за ветеринарни медицински продукти,

като има предвид, че:

(1) Всички фармакологично активни вещества, които се използват в Общността във ветеринарни медицински продукти, предназначени да бъдат прилагани на животни, от които се произвеждат храни, трябва да бъдат оценени в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(2) Веществото натриев салицилат е било включено в приложение II за всичките животински видове, от които се произвеждат храни, с изключение на рибата, но само за местна употреба. Областта на приложение трябва да бъде разширена и да обхване употреба през устата при животни от рода на едрия рогат добитък и свинете, с изключение на животни, произвеждащи мляко за консумация от човека.

(3) Временната максимално допустима граница на остатъчни вещества за фенвалерата изтича на 1 юли 2004 г. Изглежда, че е целесъобразно да се разреши завършването

на научните проучвания, отнасящи се до това вещество, и валидността на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества би трябвало, следователно, да бъде продължена до 1 юли 2006 г.

(4) Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва, съответно, да бъде изменен.

(5) Трябва да бъде разрешен достатъчен период от време преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се даде възможност на държавите-членки да направят каквато и да е поправка, която би могла да бъде необходима в светлината на разпоредбите на настоящия регламент, за разрешенията за пласиране на въпросните ветеринарни медицински продукти на пазара, които са били предоставени в съответствие с Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно Кодекса на Общността, отнасящ се до ветеринарните медицински продукти ⁽²⁾, за да се вземат предвид разпоредбите на настоящия регламент.

(6) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарни медицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения 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*.

Настоящият регламент се прилага от 28 декември 2004 година.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1851/2004 на Комисията (ОВ L 323, 26.10.2004 г., стр. 6).

⁽²⁾ ОВ L 311, 28.11.2001 г., стр. 1. Директива, последно изменена с Директива 2004/28/ЕО (ОВ L 136, 30.4.2004 г., стр. 58).

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

Съставено в Брюксел на 28 октомври 2004 година.

За Комисията
Olli REHN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следното/следните вещество/вещества е/са включено/включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид
„Натриев салицилат	Елър рогат добитък, прасета ⁽¹⁾

(¹) Само за употреба през устата: да не се използва при животни, от които се произвежда мляко, предназначено за човешка консумация от човека.“

Б. Следното/следните вещество/вещества е/са включено/включени в приложение III към Регламента (ЕИО) № 2377/90 на Съвета.

2. Антипаразитни агенти

2.2. Агенти, действащи срещу ектопаразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Фенвалерат ⁽¹⁾	Фенвалерат (сума от RR, SS, RS и SR изомери)	Елър рогат добитък	25 µg/kg 250 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg 40 µg/kg	Мускули Сало Черен дроб Бъбреци Мляко

(¹) Временните максимално допустими граници на остатъчни вещества изтичат на 1 юли 2006 г.“