

32005R1299

L 206/4

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

9.8.2005

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1299/2005 НА КОМИСИЯТА**от 8 август 2005 година**

за изменение на приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на общностна процедура 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 създаването на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. за установяване на общностна процедура за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход ⁽¹⁾, и по-специално член 2 и член 4, параграф трети от него,

като взе предвид становището на Европейската агенция за лекарствата, формулирано от Комитета за медицинските продукти с ветеринарно приложение,

като има предвид, че:

- (1) Всички фармакологично активни вещества, използвани в рамките на Общността във ветеринарно медицински продукти, предназначени за приемане от животни, използвани при производството на храни, следва да бъдат подложени на оценка съобразно изискванията на Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (2) Веществото феноксиметилпеницилин е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за свински тъкани на мускули, черен дроб и бъбреци. Данните следва да бъдат разширени за същите тъкани и освен това за кожа и мазнини за домашни птици, с изключение на тези, от които се произвеждат яйца за човешка консумация.
- (3) Веществото фоксим е включено в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за овчи тъкани на мускули, бъбреци и мазнини, с изключение на животните, от които се добива мляко за човешка консумация, както и за свински тъкани на мускули, черен дроб и бъбреци и за кожа и мазнини. Тази субстанция е включена също така в приложение III към цитирания регламент за пилета, в очакване на приключването на научните изследвания. Сега тези

изследвания са приключени и веществото фоксим следва да бъде добавено в приложение I към този регламент.

- (4) Веществото норгестомет е включена в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 за едър рогат добитък, в очакване на приключването на научните изследвания. Сега тези изследвания са приключени и веществото норгестомет следва да бъде добавено в приложение I към този регламент.
- (5) Веществото тиамфеникол е включено в приложение I към регламент (ЕИО) № 2377/90 за едър рогат добитък и пилета, с изключение на тези, от които се произвеждат яйца за човешка консумация. За да се позволи приключването на научните изследвания за разширяването, с цел да бъдат включени и свинете, веществото тиамфеникол следва да бъде включено в приложение III към цитирания регламент.
- (6) В Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъдат съответно изменен.
- (7) За да могат държавите-членки да направят необходимите корекции в предоставените разрешителни за продажба съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. относно кодекса на Общността за ветеринарните лекарствени продукти ⁽²⁾, които евентуално се налагат в светлината на настоящия регламент, следва да се предвиди достатъчно време преди настоящият регламент да може да бъде приложен.
- (8) Мерките, предвидените в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят съгласно приложението към настоящия регламент.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1148/2005 на Комисията (ОВ L 185, 16.7.2005 г., стр. 20).

⁽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).

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейския съюз*.

Прилага се от 8 октомври 2005 година.

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

Съставено в Брюксел на 8 август 2005 година.

За Комисията

Günter VERHEUGEN

Заместник-председател

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. В приложение I се добавя(т) следното(ите) вещество(а) (Списък на фармакологично активните вещества, за които са определени максимално допустимите граници на остатъчните вещества):

- 1. Противоинфекциозни вещества
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.1. Пеницилини

Фармакологичноактивно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Феноксиметилпеницилин	Феноксиметилпеницилин	Домашни птици (1)	2 5 µg/kg 2 5 µg/kg 2 5 µg/kg 2 5 µg/kg	Мускули Кожа + мазнини Черен дроб Бъбреци

(1) Да не се използва за животни, от които се произвеждат яйца за човешка консумация.“

- 2. Антипаразитни вещества
- 2.2. Вещества с противоектопаразитно действие
- 2.2.1. Органофосфати

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Фоксим	Фоксим	Пилета	2 5 µg/kg 550 µg/kg 50 µg/kg 30 µg/kg 60 µg/kg	Мускули Кожа + мазнини Черен дроб Бъбреци Яйца“

6. Вещества, въздействащи върху репродуктивната система

6.1. Прогестагени

Фармакологичноактивно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Норгестомет“⁽¹⁾	Норгестомет	Едър рогат добитък	0.2 µg/kg 0.2 µg/kg 0.2 µg/kg 0.2 µg/kg 0.12 µg/kg	Мускули Мазнини Черен дроб Бъбреци Мляко

(1) Само за терапевтично и зоотехническо приложение.“

В. В приложение III се добавя(т) следното(ите) вещество(а) (Списък на фармакологично активните вещества, използвани във ветеринарномедицински продукти, за които са определени временни максимално допустимите граници на остатъчните вещества):

1. Противовирусни вещества

1.2. Антибиотици

1.2.11. Флорфеникол и свързани с него съединения

Фармакологичноактивно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани
„Тиамфеникол“⁽¹⁾	Тиамфеникол	Свине	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Мускули Кожа + мазнини Черен дроб Бъбреци

(1) Срокът на временните максимално допустимите граници на остатъчните вещества изтича на 1 януари 2007 г.“