

32005R1518

L 244/11

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

20.9.2005

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1518/2005 НА КОМИСИЯТА
от 19 септември 2005 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 допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход, по отношение на ацетилизовалерилтилозин и флуазурон

(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 допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход ⁽¹⁾, и по-специално член 2 и член 4, трети параграф от него,

като взе предвид становищата на Европейската агенция по лекарствата, формулирани от Комитета по лекарствени продукти за ветеринарна употреба,

като има предвид, че:

- (1) Всички фармакологично активни вещества, използвани в Общността за влагане във ветеринарните лекарствени средства, предназначени за даване на животните, които се отглеждат за производство на храна, следва да бъдат оценени в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90.
- (2) Ацетилизовалерилтилозин е включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 относно животните от рода свине, за мускул, кожа и мазнина, черен дроб и бъбрек. Това вещество е включено също така и в приложение III към този регламент за кожа и мазнина, както и за черен дроб, относно видовете домашни птици, с изключение на животни от които се добиват яйца за консумация от човека, до изчакване приключването на научните изследвания. Изследванията са вече завършени и затова веществото ацетилизовалерилтилозин следва да бъде добавено в приложение I към упоменатия регламент за животните от вида домашни птици.

- (3) Подадено е заявление за установяване на максимално допустимите граници на остатъчното вещество „флуазурон“. С оглед да се даде възможност да бъдат приключени научните изследвания относно животните от рода на едрия рогат добитък, следва флуазурон да бъде включен в приложение III към посочения регламент.
- (4) Следователно, Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъде съответно изменен.
- (5) Следва да се предвиди достатъчен срок преди влизането в сила на настоящия регламент, през който държавите-членки да направят необходимите промени, в светлината на настоящия регламент, в разрешенията за пускане на пазара на ветеринарни лекарствени средства, издавани съгласно Директива 2001/82/ЕО на Европейския парламент и на Съвета от 6 ноември 2001 г. за Кодекс на Общността относно ветеринарните лекарствени средства ⁽²⁾.
- (6) Мерките, предвидени в настоящия регламент са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I 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*.

Прилага се от 19 ноември 2005 г.

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

Съставено в Брюксел на 19 септември 2005 година.

За Комисията

Günter VERHEUGEN

Заместник-председател

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1356/2005 на Комисията (ОВ L 214, 19.8.2005 г., стр. 3).

⁽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).

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. В приложение I (Списък на фармакологично активните вещества, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества) се въвежда следното вещество:

- „1. Анти-инфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицелна тъкан
Ацетилизовалерилпилозин	Сбор от ацетил-изовалерилпилозин и 3-О-ацетилпилозин	Домашни птици ⁽¹⁾	50 µg/kg 50 µg/kg	Кожа + мазнина Черен дроб

⁽¹⁾ Не се използва при животни, от които се получава мляко за консумация от човека.“

Б. В приложение III (Списък на фармакологично активните вещества, използвани във ветеринарни лекарствени средства, за които са определени временни максимално допустими граници на остатъчни вещества) се въвежда следното вещество:

- „2. Антипаразитни средства
- 2.2. Средства с действие против ектопаразити
- 2.2.5. Производни на анил уреа (карбамид)

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДПОВ	Прицелна тъкан
Флуазурон ⁽¹⁾	Флу.азурон	Животни от рода говеда ⁽²⁾	200 µg/kg 7000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбрек

⁽¹⁾ Срокът на валидност на временните МДПОВ изтича на 1.1.2007 г.

⁽²⁾ Не се използва при животни, от които се получава мляко за консумация от човека.“