

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2703/94 НА КОМИСИЯТА

от 7 ноември 1994 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
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 произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 2701/94 на Комисията², и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 е необходимо постепенно определяне на максимално допустимите граници на остатъчните вещества за всички фармакологичноактивни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба от животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че максимално допустимите граници на остатъчните вещества следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета за ветеринарномедицинските продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъка от съответната субстанция за потребителя на храните от животински произход и до влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че 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 има остатъчни вещества; нивата, които може да се намират във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, което е важно за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество);

като има предвид, че за контрола на остатъчните вещества, според съответното законодателство на Общността, обикновено се определят максимално допустими

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 287, 8.11.1994 г., стр. 4.

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;

като има предвид, че в случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба от птици носачки, млекодайки животни или медоносни пчели, максимално допустими граници на остатъчните вещества следва да бъдат определени също така и за яйцата, млякото и меда;

като има предвид, че препаратът флорфеникол следва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че отделящият гонадотропин хормон следва да се включи в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90; като има предвид, че чрез екстраполиране на научните данни настоящата класификация се отнася до всички животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че препаратът моксидектин следва да се включи в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, за да се определи специфичният аналитичен метод на фона на дорамектин, за който трябва да се приеме общодостъпен стандарт;

като има предвид, че цефтиофур следва да се включи в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, за да може аналитичният метод да бъде валиден също така и за чернодробна и мастна тъкан от говеда и свине; като има предвид, че контролът на остатъчните количества цефтиофур се осъществява чрез мониторинг на мускулната и бъбречна тъкани на говеда и свине;

като има предвид необходимостта да се даде срок от 60 дни преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните за търговия на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета³, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО⁴, с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;

като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите за отстраняване на техническите пречки пред търговията с ветеринарномедицински продукти,

РЕШИ:

Член I

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на 60-ия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

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

Съставено в Брюксел на 7 ноември 1994 година.

За Комисията:

Martin BANGEMANN

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Противоинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Флорфеникол и неговите съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.5.1. Флорфеникол	Сбор от флорфеникол и неговите метаболити, измерени като флорфеникол-амини	Говеда	200 µg/kg 300 µg/kg 3000µg/kg	Мускулна тъкан Бъбрек Черен дроб“	

Б. В приложение II, точка 2 „Органични съединения“ се прибавя следната рубрика:

2. Органични съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„2.9. Съдържащ гонадотропин хормон	Всички породи, отглеждани за храна“	

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Противоинфекциозни средства

2. Антибиотици

1.2.4. Цефалоспорини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.4.1. Цефтиофур	Сбор от всички остатъчни количества, запазили бета-лактам структурата, изразена като desfuroyleceftiofur	Говеда Свине	2000 µg/kg 200 µg/kg 600 µg/kg 100 µg/kg 4000 µg/kg 3000 µg/kg 500 µg/kg 600 µg/kg	Бъбрек, черен дроб Мускулна тъкан Мастна тъкан Мляко Бъбрек Черен дроб Мускули Мастна тъкан	Временните МДГОВ са валидни до 1 юли 1997 г.“

2. Противопаразитни средства

2.3. Средства срещу ендо- и ектопаразити

2.3.1. Авермектини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.3.1.1. Моксидектин	Моксидектин	Говеда Овце	200 µg/kg 20 µg/kg	Мастна тъкан Бъбрек, черен дроб	Временните МДГОВ са валидни до 1 юли 1997 г.“

