

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1798/95 НА КОМИСИЯТА

от 25 юли 1995 година

за изменение на приложение IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1442/95² на Комисията и по-специално членове 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, е необходимо постепенно определяне на максимално допустимите граници за остатъчно съдържание на всички фармакологично активни вещества, които се използват, в рамките на Общността, във ветеринарномедицинските продукти, прилагани при животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че максимално допустимите граници за остатъчно съдържание следва да бъдат определени само след проучване, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества на съответното вещество за потребителите на храни от животински произход и до въздействието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максималните остатъчни количества ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които остатъчните количества могат да бъдат налице във всяка от съответните месни тъкани, получавани от третираното животно (таргетни тъкани), както и естеството на остатъчното количество, имащо отношение към мониторинга на остатъчните количества (остатъчен маркер

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, както е предвидено в съответното законодателство на Общността, максималните граници на остатъчните количества обикновено следва да бъдат определяни за черния дроб или бъбреците като таргетни тъкани; като има предвид, че при

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

² ОВ L 143, 27.6.1996 г., стр. 26

международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупа на животното, максимални граници за остатъчните количества следва да бъдат определени също така за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите, когато лекарствените средства за ветеринарна употреба са предназначени за птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели, максимални граници за остатъчните количества следва също така да бъдат определени за яйцата, млякото или меда;

като има предвид, че за препаратата диметридазол (dimetridazole) очевидно не могат да се определят максимално допустими граници, тъй като всяко остатъчно съдържание на продукта в храните от животински произход, независимо в какви граници, може да представлява опасност за здравето на потребителя; като има предвид, че поради това препаратът диметридазол (dimetridazole) следва да бъде включен в приложение IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че е необходимо 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 в съответствие с процедурата, установена в член 8 от Регламент (ЕИО) № 2377/90, предвидените проектомерки, са предоставени на Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите за отстраняване на техническите пречки за търговията с ветеринарно-медицински продукти; като има предвид, че Комитетът не е могъл да даде становище; като има предвид, че поради това Комисията е предложила на Съвета мерките, които да бъдат приети;

като се има предвид, че Съветът не е предприел действие или гласуване с обикновено мнозинство против предложените мерки в предвидения тримесечен срок; като се има предвид, че поради това Комисията беше длъжна на приеме мерките,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

Член 2

³ ОВ L 317, 6.11.1981, стр. 1

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993, стр. 31

Настоящият регламент влиза в сила на шестдесетия ден от 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 25 юли 1995 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологично активните субстанции, за които не могат да бъдат определени максимално допустими граници

5. Диметридазол (Dimetridazole)