

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 281/96 НА КОМИСИЯТА

от 14 февруари 1996 година

за изменение на приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета 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

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламента (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. 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) № 2701/94² 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 международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупа на животното, максимални граници

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

² Вж. стр. 22 от настоящия брой на ОВ

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 тетрациклин, окситетрациклин, хлортетрациклин и всички субстанции, принадлежащи към сулфонамидната група следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да се даде възможност за завършване на научните изследвания срокът на валидност на временните максимално допустими граници на остатъчните вещества, които вече са посочени в приложение III на Регламент (ЕИО) №2377/90, следва да бъде продължен за триметоприм;

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 мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицински препарати,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

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

Член 2

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

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

Съставено в Брюксел на 14 февруари 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

³ ОВ L317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁴ ОВ L214, 24.8.1993 г., стр. 31

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антимикробни средства

1.1. Химиотерапевтици

1.1.1. Сулфониламиди

Фармакологично активна субстанция	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Всички субстанции, принадлежащи към сулфонамидната група	Основна субстанция	Говеда Овце Кози	100 µg/kg	Мляко	Общият сбор от всички субстанции от сулфониламидната група не трябва да надвишава 100 µg/kg

1.2. Антибиотици

1.2.6 Тетрациклин

Фармакологично активна субстанция	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетна тъкани	Други съображения
„1.2.6.1. Тетрациклин	Сбор от основната субстанция и нейния 4-епимер	Всички видове продуктивни и животни	600 µg/kg	Бъбреци	
			300 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Мускули	
			100 µg/kg	Мляко	
			200 µg/kg	Яйца	
1.2.6.2. Окситетрациклин	Сбор от основната субстанция и нейния 4-епимер	Всички видове продуктивни и животни	600 µg/kg	Бъбреци	
			300 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Мускули	
			100 µg/kg	Мляко	
			200 µg/kg	Яйца	
1.2.6.3 Хлортетрациклин	Сбор от основната субстанция и нейния 4-епимер	Всички видове продуктивни и животни	600 µg/kg	Бъбреци	
			300 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Мускули	
			100 µg/kg	Мляко	
			200 µg/kg	Яйца”	

Б. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антимикробни средства

1.1.Химиотерапевтици

1.1.2. Диамино-пиримидинови деривати

Фармакологично активна/и субстанция/и	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„1.1.2.1. Триметоприм	Триметоприм	Всички видове продуктивни животни	50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани, мляко	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1 януари 1998 г.”