

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 270/97 НА КОМИСИЯТА

от 14 февруари 1997 година

**за изменение на приложения I, II, III и IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за определяне на процедура на Общността за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни 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 от 26 юни 1990 г. за определяне на процедура на Общността за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход <sup>(1)</sup>, последно изменен с Регламент (ЕО) №1430/94 на Комисията <sup>(2)</sup> и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент № 2377/90 /ЕИО трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че максимално допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максимално допустимите граници на остатъчните количества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни количества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното количество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество);

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните количества 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 количества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан;

---

<sup>(1)</sup> ОВ L 224, 18. 8. 1990 г. стр.1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 156, 23. 6. 1994 г. стр.6.

като има предвид, че в случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайна животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед;

като има предвид, че Doramectinum и Cefazolinum (за мляко) следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че Alfaprostolum, Cefazolinum, Medroxydrogesteroni acetat и Propylenglycolum следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да могат да бъдат завършени научните изследвания, Cefapirinum следва да бъде включен в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че не могат да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за Chlorophormium, тъй като остатъчни количества от него в каквито и да било концентрации в храни от животински произход представляват опасност за здравето на потребителите; като има предвид, че вследствие на това Chlorophormium следва да бъде включен в приложение IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че е необходимо да се предвиди период от 60 дни преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, чиито разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета<sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО<sup>(4)</sup> 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, II, III и IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

#### *Член 2*

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

---

<sup>(3)</sup> ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

<sup>(4)</sup> ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

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

Съставено в Брюксел на 8 юли 1996 година.

*За Комисията*  
Martin BANGEMANN  
*Член на Комисията*

## ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
  - 1.2. Антибиотици
    - 1.2.2. Цефалоспорини

Фармакологично-активна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.2.2. Cefazolinum	Cefazolinum	Говеда	50 µg/kg	Мляко”	

2. Антипаразитни средства
  - 2.3. Средства, действащи срещу ендо- и ектопаразити
    - 2.3.1. Авермектини

Фармакологично-активна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.3.1.3. Doramectinum	Doramectinum	Говеда	150 µg/kg	Мастни тъкани	
			100 µg/kg	Черен дроб	
			30 µg/kg	Бъбреци	
			10 µg/kg	Мускули”	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологичноактивна субстанция	Животински вид	Други съображения
„2.75 Alfaprostolum	Говеда, свине, еднокопитни	
2.76. Cefazolinum	Говеда	Само за вътрешна употреба (с изключение на случаите, когато вимето ще се използва за храна на хора)
2.77. Medroxydrogesteroni acetas	Овце	Само за интравагинална употреба за зоотехнически цели
2.78. Propylenglycolum	Всички видове продуктивни животни”	

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
  - 1.2. Антибиотици
    - 1.2.4. Цефалоспорини

Фармакологично-активна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Порода животни	МДГО В	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.4.2. Cefapirinum	Сумата от от Cefapirinum и desacetylcephapirinum	Говеда	100 µg/kg	Бъбреци	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1.1.1999 г.
			50 µg/kg	Мускули	
			50 µg/kg	Черен дроб,	
			50 µg/kg	Мастни тъкани	
			10 µg/kg	Мляко „	

Г. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологичноактивни субстанции, за които не могат да се определят максимално допустими концентрации:

„9. Chlorophormium,”