

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2338/2000 НА КОМИСИЯТА

от 20 октомври 2000 година

за изменение на приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход

(Текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаването 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 ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1960/2000 на Комисията ² и в частност членове 6, 7 и 8,

като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 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.

(2) Максимално допустимите граници на остатъчни вещества 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.

(3) При определянето на максимално допустими граници за 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).

(4) За осъществяване контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните количества за прицелните тъкани

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 234, 16.9.2000 г., стр. 5.

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.

(5) В случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.

(6) Еритромицинът, флуекинът, марбофлоксацинът, паромомицинът, пирлимицинът, тиамулинът и тилмикозинът трябва да се включат в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) *Anisi stellati fructus*, стандартизираните екстракти и препарати от него, *Cinchonae cortex*, стандартизираните екстракти и препарати от него, *Cinnamoni cassiae cortex*, стандартизираните екстракти и препарати от него, *Cinnamoni ceylanici cortex*, стандартизираните екстракти и препарати от него, *Condurango cortex*, стандартизираните екстракти и препарати от него, декокинатът *decoquinate*, *Frangulae cortex*, стандартизираните екстракти и препарати от него, *Gentianae radix*, стандартизираните екстракти и препарати от него, натриевият бороформат и натриевият пропионат трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) С оглед да се създаде възможност за завършване на научните изследвания, срокът на валидност на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества, определени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, следва да се удължи за колистин, джозамицин и оксиклозанид.

(9) Следва 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 ³, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁴ с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент.

(10) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

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

Член 2

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден, следващ деня на неговото публикуване в *Официален вестник на Европейските общности*.

Той се прилага, считано от шестдесетия ден, следващ деня на неговото публикуване.

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

Съставено в Брюксел на 20 октомври 2000 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.3. Хинолони (Квинолони)

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Флумекин Flumequine	Флумекин Flumequine	Говеда Пуйки	50 µg/kg 400 µg/kg 250 µg/kg 800 µg/kg 1000 µg/kg	Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	
Марбофлоксацин Marbofloxacin	Марбофлоксацин Marbofloxacin	Говеда Свине	150 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 75 µg/kg 150 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	

1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Еритромицин Erythromycin	Еритромицин Erythromycin A	Пилета Говеда Овце	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 150 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 40 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул	 Да не се употребя

		Свине	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мазнина Черен дроб Бъбреци Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	ва при животни, чието мляко е предназна чено за консумац ия от човека
Tilmicosin	Tilmicosin	Зайци	50 µg/kg 50 µg/kg 1000 µg/kg 1000 µg/kg	Мускулату ра Мазнина Черен дроб Бъбрек”	

1.2.8. Плеуомутилини

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображен ия
„Тиамулин Tiamulin	Сума от метаболити, които могат да бъдат хидролизирани до 8-α- хидроксимути лин 8-α- hydroxymutilin	Зайци	100 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Черен дроб”	

1.2.9. Линкозамиди

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животин ски вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Пирлимицин Pirlimycin	Пирлимицин Pirlimycin	Говеда	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 400 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко”	

1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
---	-----------------------------------	-------------------	-------	--------------------	----------------------

„Паромомицин Paromomycin	Паромомицин Paromomycin	Говеда	500 µg/kg 1 500 µg/kg 1 500 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека
		Свине, зайци	500 µg/kg 1 500 µg/kg 1 500 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци	
		Пилета	500 µg/kg 1 500 µg/kg 1 500 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци	Да не се употребява при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека”

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

1. Неорганични химикали

Фармакологично активно/и субстанция/и	Животински вид	Други съображения
„Натриев пропионат Sodium propionate	Всички видове продуктивни животни”	

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и субстанция/и	Животински вид	Други съображения
„Декокинат Decoquinate	Говеда, овце	Само за перорално прилагане. Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”
Натриев бороформат Sodium boroformate	Всички видове продуктивни животни	

6. Субстанции от растителен произход

Фармакологично активно/и субстанция/и	Животински вид	Други
---------------------------------------	----------------	-------

		съображения
„ <i>Anisi stellati fructus</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни	
<i>Cinchonae cortex</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни	
<i>Cinnamoni cassiae cortex</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни	
<i>Cinnamoni ceylanici cortex</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни	
<i>Condurango cortex</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни	
<i>Frangulae cortex</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни	
<i>Gentianae radix</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове продуктивни животни”	

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

1. Антиинфекционни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Макролиди

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Джозамицин Josamycin	Джозамицин Josamycin	Пилета	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 юли 2002 г.”

1.2.9. Полимиксини

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
---------------------------------------	-----------------------------	----------------	-------	-----------------	-------------------

„Колистин Colistin	Колистин Colistin	Говеда, овце Говеда, овце, свине, пилета, зайци Пилета	50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 200 µg/kg 300 µg/kg	Мляко Мускул л Мазнина на Черен дроб Бъбре ци Яйца	Временни те МГДОВ- ва изтичат на 1 юли 2002 г.”
-----------------------	----------------------	--	---	---	---

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства, действащи против ендопаразити

2.1.1. Фенолни деривати, включително салициланилиди

Фармакологично активно/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съобра жени я
„Оксиклозанид Oxyclozanide	Оксиклозанид Oxyclozanide	Говеда Овце	20 µg/kg 20 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Време ните МГД ОВ-ва изтича т на 1 юли 2002 г. ”