

31995R1442

27.6.1995

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 143/26

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1442/95 НА КОМИСИЯТА**от 26 юни 1995 година****за изменение на приложения I, II, III и IV 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 произход ⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1441/95 на Комисията ⁽²⁾, 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 остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти за всички фармакологичноактивни субстанции, 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 на остатъчни вещества следва да бъдат определени само след проучване, в рамките на Комитета за ветеринарномедицинските продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъка на съответната субстанция за потребителите на храни от животински произход и до въздействието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максимално допустимите граници на вещества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход, е необходимо да се посочат животинските видове, у които остатъчните вещества могат да бъдат налице във всяка от съответните месни тъкани, получавани от третираното животно (прицелни тъкани), както и естеството на остатъчното вещество, имащо отношение към контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество);

като има предвид, че за контрола на остатъчните вещества, както е предвидено в съответното законодателство на Общността, максимално допустимите граници на остатъчните вещества обикновено следва да бъдат определяни за черния дроб или бъбреците като прицелни тъкани; като има предвид, че при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупа на

животното, максимално допустимите граници на остатъчните вещества следва да бъдат определени също така за мускулната и мастната тъкан;

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

като има предвид, че каразолол (carazolol), диазинон (diazinon) и спирамицин (spiramycin), (всички те използвани при едър рогат добитък и пилета) следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че лецирелин (lecirelin), натриев дихлороизоцианурат (sodium dichloroisocyanurate), динопрост-третамин (dinoprost tromethamine), хлороводородна киселина (hydrochloric acid), ябълчена киселина (malic acid), l-винена киселина (l-tartaric acid) и нейните едно- и двусовни соли на натрия, калия и калция, бензилалкохол (benzylalcohol), етанол (ethanol), ен-бутанол (n-butanol) следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че с цел завършване на научните изследвания, данофлоксацин (danofloxacin) и еритромицин (erythromycin) следва да се включат в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че с цел завършване на научните изследвания, срокът на действие на временните максимално допустими граници на остатъчните вещества, определени вече в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, трябва да бъде удължен за тилозин (tylosin) и спирамицин (spiramycin) (използвани при свине);

като има предвид, че както изглежда, максимално допустими граници на остатъчни вещества не могат да се определят за фуразолидона (furazolidone), понеже, колкото и да са малки, остатъчните вещества в храни от животински произход представляват опасност за здравето на потребителя; като има предвид, че по тази причина фуразолидона (furazolidone) трябва да се включи 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 пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени съгласно Директива

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 143, 27.6.1995 г., стр. 22.

81/851/ЕИО на Съвета ⁽¹⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁽²⁾, 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,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

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

Съставено в Брюксел на 26 юни 1995 година.

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 шестдесетия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

За Комисията

MARTIN BANGEMANN

Член на Комисията

⁽¹⁾ ОВ L 317, 6.11.1981, г., стр. 1

⁽²⁾ ОВ L 214, 24.8.1993, г., стр. 31

ПРИЛОЖЕНИЕ

Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

А. Приложение I се изменя, както следва:

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

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.4.3. Spiramycin	Сбор от спирамицин и неоспирамицин	Говеда Пилета	300 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 400 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци, мастна тъкан Мускули Мляко Черен дроб Мастна тъкан + кожа Мускули“	

2. Антипаразитни средства
- 2.2. Средства срещу ектопаразити
- 2.2.3. Органофосфати

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.2.3.1. Diazinon	Diazinon	Говеда, овце, кози, свине Говеда, овце, кози	700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мастна тъкан Бъбреци, черен дроб, мускули Мляко“	

3. Средства, действащи на нервната система
- 3.2. Средства, действащи на автономната нервна система
- 3.2.1. Антиадренергици

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„3.2.1.1. Carazolo	Carazolo	Свине	25 µg/kg 5 µg/kg	Черен дроб, бъбреци Мускули, мастна тъкан + кожа“	

Б. В приложение II се добавят следните заглавия:

1. Неорганични химикали:	Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„1.6. Hydrochloric acid		Всички видове, отглеждани за производство на храна	Употреба като ексципиент
1.7. Sodium dichloroisocyanurate		Говета, овце, кози	Самозапокална употреба“
2. Органични химикали	Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„2.20. Lecithin		Говета, еднокопитни, зайци	Други съображения
2.21. Dipropost tromethamine		Всички породи бозайници	
2.22. Malic acid		Всички видове, отглеждани за производство на храна	Употреба като ексципиент
2.23. L-тартарна киселина и нейните едно- и двусловни соли с натрия, калия и калция		Всички видове, отглеждани за производство на храна	Употреба като ексципиент
2.24. Benzylalcohol		Всички видове, отглеждани за производство на храна	Употреба като ексципиент.
2.25. Ethanol		Всички видове, отглеждани за производство на храна	Употреба като ексципиент.
2.26. N-butanol		Всички видове, отглеждани за производство на храна	Употреба като ексципиент“

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства	Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
1.2. Антибиотици	Маркерно остатъчно вещество				
1.2.2. Макролиди	Субстанция/и				
„1.2.2.1. Spiramycin	Spiramycin	Свине	600 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Черен дроб, Бъбреци, мускули Масна тъкан	Предвидените МДГОВ изтичат на 1 юли 1997 г. МДГОВ се отнасят до всички микробиологично активни остатъчни вещества, изразени като спирамицин-еквивалентни
1.2.2.2. Tylosin	Tylosin	Говета, свине, птици Говета	100 µg/kg 50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци Мляко	Предвидените МДГОВ изтичат на 1 юли 1997 г.

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицепни тъкани	Други съображения
1.2.2.3. Erythromycin	Erythromycin	Говеда, овце, свине, птици Говеда, овце Птици	400 µg/kg 40 µg/kg 200 µg/kg	Черен проб, бърбеси, мускулна и мастна тъкан Мляко Яйца	Предвидените МДПОВ изтичат на 1 юни 2000 г. МДПОВ се отнасят до всички всички микробиологично активни остатъчни вещества, изразени като еритромицин-еквивалентни
1.2.4. Квинолони					
Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицепни тъкани	Други съображения
„1.2.4.1. Danofloxacin	Danofloxacin	Говеда Птици	900 µg/kg 500 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg 1200 µg/kg 600 µg/kg 300 µg/kg	Черен проб Бърбеси Мускули Мастна тъкан Черен проб, бърбеси Мастна тъкан + кожа Мускули	Предвидените МДПОВ изтичат на 1 юли 1997 г.“

Г. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологичноактивните субстанции, за които не могат да бъдат определени максимално допустими граници на остатъчни вещества

„5. Furazolidon“