

31996R0281

15.2.1996

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 37/9

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 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) № 2804/95 ⁽²⁾ 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 на остатъчни вещества 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 остатъчни 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 допустими граници на остатъчните вещества следва да бъдат определени също така за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за птици-носачки, млекодайна животни или медоносни пчели, максимално допустими граници на остатъчните вещества 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 към 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 Съвета ⁽³⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁽⁴⁾, 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 за ветеринарномедицинските продукти,

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 Официален вестник на Европейските общности.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 291, 6.12.1995 г., стр. 8.

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁽⁴⁾ 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 14 февруари 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антимикробни средства

1.1. Химиотерапевтици

1.1.1. Сулфониламиди

Фармакологичноактивна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни 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

Фармакологичноактивна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.6.1. Тетрациклин	Сбор от основната субстанция и нейния 4-епимер	Всички видове, отглеждани за храна	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, отглеждани за храна	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, отглеждани за храна	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

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.1.2.1. Триметоприм	Триметоприм	Всички видове, отглеждани за храна	50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани, мляко	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1 януари 1998 г.“