

31996R1311

9.7.1996

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 170/4

**РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1311/96 НА КОМИСИЯТА****от 8 юли 1996 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 <sup>(1)</sup>, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1147/96 на Комисията <sup>(2)</sup>, и по-специално членове 5, 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 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 (прищелни 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 прищелни 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 са предназначени за птици носачки, млекодайни 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 дифлоксацин следва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че диметил фталат, диетил фталат, етил лактат, хептаминол, ментол, флороглицин и триметилфлороглицин следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да се даде възможност за завършване на текущите научни изследвания, карпрофен и пенетамат (за овце и свине) следва да се включат в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания, срокът на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества, който вече е определен в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, следва да се продължи за тиобендазол;

като има предвид, че се оказва, че не могат да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за колхицин, защото остатъци от него в каквито и да е граници в хранителни продукти от животински произход представляват опасност за здравето на потребителите; като има предвид, че вследствие на това колхицин следва 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 необходимите корекции в разрешителните за търговия на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени в съответствие с Директива 81/851/ЕИО на Съвета <sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО <sup>(4)</sup>, с цел да се вземат предвид разпоредбите на настоящия регламент;

като има предвид, че мерките, залегнали в настоящия регламент, са в съответствие с мнението на Постоянния комитет за ветеринарномедицинските продукти,

<sup>(1)</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 151, 26.6.1996 г., стр. 26.

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

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 2

*Член 1*

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

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

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 се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.3. Хинолони

Фармакологично активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Припелни тъкани	Други съображения
„1.2.3.3. Дифлоксацин	Дифлоксацин	Кожешки, пуйки	200 µg/kg	Черен дроб	
			150 µg/kg	Бъбреци	
			50 µg/kg	Мускули	
			200 µg/kg	Кожа и мастни тъкани“	

## Б. Приложение II се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„2.44. Диметил фталат	Всички видове, отглеждани за производство на храни	
2.45. Диетил фталат	Всички видове, отглеждани за производство на храни	
2.46. Етил лактат	Всички видове, отглеждани за производство на храни	
2.47. Хептаминол	Всички видове, отглеждани за производство на храни	
2.48. Ментол	Всички видове, отглеждани за производство на храни	
2.49. Флороглицин	Всички видове, отглеждани за производство на храни	
2.50. Тетрафлороглицин	Всички видове, отглеждани за производство на храни“	

V. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.9. Пеницилини

Фармакологично активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.9.1. Пенетагат Бензилпеницилин		Овце	50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бърбrecи, мастни тъкани	Срокът на временните МДПОВ изтича на 1.1.1998 г.“
			4 µg/kg	Мляко	
		Свине	50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бърбrecи, мастни тъкани	

2. Противопаразитни средства

- 2.1. Средства, действащи против ендопаразити
- 2.1.1. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.1.1.5. Тиобенцазол и 5-хидрокситиобенцазол	Сумата от тиобенцазол и 5-хидрокситиобенцазол	Говеда, овце, кози	100 µg/kg	Мускули, черен дроб, бърбrecи, мастни тъкани, мляко	Срокът на временните МДПОВ изтича на 1.1.1998 г.“

5. Противовъзпалителни средства

- 5.1. Нестероидни противовъзпалителни средства
- 5.1.1. Дериват на арилпропионова киселина

Фармакологично активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	Максимални граници на остатък МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения	
„5.1.1.2. Карпрофен	Карпрофен	Говеда	1000 µg/kg	Черен дроб, бърбrecи	Срокът на временните МДПОВ изтича на 1.1.1998 г.“	
			500 µg/kg			Мускули, мастни тъкани
		Едноколитни	1000 µg/kg			Черен дроб, бърбrecи
			50 µg/kg			Мускули
			100 µg/kg			Мастни тъкани

Г. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологичноактивни субстанции, за които не могат да се определят максимални нива:

- „7. Колхицин“.