

31996R1742

L 226/5

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

7.9.1996

**РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1742/96 НА КОМИСИЯТА****от 6 септември 1996 година****за изменение на приложения I, II 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**

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) № 1433/96 на Комисията <sup>(2)</sup>, 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 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, млекодайни 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 амитраз (за свине) следва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че цетримид, лобелин, панкреатин, хлорокрезол, тимол и кетопрофен (за свине) следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да може да бъдат завършени научните изследвания, амитраз (за говеда и свине) следва да се включи в приложение III 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> на Комисията, с цел да се вземат предвид 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, II и III 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>(1)</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 184, 24.7.1996 г., стр. 9.

<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 6 септември 1996 година.

*За Комисията*  
Martin BANGEMANN  
*Член на Комисията*

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

А. Приложение I се изменя, както следва:

2. Противопаразитни средства
  - 2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити
    - 2.2.2. Формамидини

Фармакологичноактивна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.2.2.1. Амитраз	Сумата от амитраз и всички метаболити, съдържащи 2,4-DMA половина, изразена като амитраз	Свине	400 µg/kg	Прицелни тъкани Масни тъкани и кожа	Други съображения
			200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци“	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

## 2. Органични съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„2.30. Кетопрофен	Свине	Други съображения
2.57. Цетримид	Всички видове, отглеждани за храна	
2.58. Лобелин	Всички видове, отглеждани за храна	
2.59. Панкреатин	Всички млекопитаещи видове, отглеждани за храна	За употреба само в тропически условия
2.60. Хлорокрезол	Всички видове, отглеждани за храна	
2.61. Тимол	Всички видове, отглеждани за храна“	

## В. Приложение III се изменя, както следва:

## 2. Противопаразитни средства

## 2.2 Средства, действащи срещу ектопаразити

## 2.2.1. Формамидини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.2.1.1. Амитраз	Сумата от амитраз и всички метаболити, съдържащи 2,4-DMA половина, изразена като амитраз	Говеда	200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	Срокът на временните МДПОВ изтича на 1.7.1998 г.“
			10 µg/kg	Мляко	
		Овце	400 µg/kg	Мастни тъкани	
			200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци	