

31996R2017

23.10.1996

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 270/2

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2017/96 НА КОМИСИЯТА**от 22 октомври 1996 година****за изменение на приложение 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. за 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) № 2010/96 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 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, максимални граници за 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, за да може да бъдат завършени научните изследвания, аминозидин, цимиазол и марбофлоксацин следва да се включат 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 ⁽³⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁽⁴⁾, 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

Приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както е посочено в приложение към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на 60-ия ден от 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 22 октомври 1996 година.

За Комисията

Martin BANGEMANN

Член на Комисията

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 269, 22.10.1996 г., стр. 5.

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁽⁴⁾ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.5 Аминогликозиди

Фармакологичноактивна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.5.6. Аминозидин	Аминозидин	Говеца, свине, зайци, кокошки	500 µg/kg	Мускули	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1.7.1998“
			1500 µg/kg	Черен дроб, бъбреци	

- 1.2.6. Хинолони

Фармакологичноактивна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.6.3. Марбофлоксацин	Марбофлоксацин	Говеца	150 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1.7.1998 г.“
			50 µg/kg	Мастни тъкани	
			75 µg/kg	Мляко	
		Свине	150 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци	
			50 µg/kg	Мастни тъкани и кожа	

2. Противопаразитни средства
- 2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити
- 2.2.3. Дериват на иминофенил тиазолидин

Фармакологичноактивна субстанция	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.2.3.1. Цимиазол	Цимиазол	Пчели	1000 µg/kg	Мед	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1.7.1999 г.“