

31998R2692

15.12.1998

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 338/5

**РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2692/98 НА КОМИСИЯТА****от 14 декември 1998 година****за изменение на приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за 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. за 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) № 2686/98 на Комисията <sup>(2)</sup> и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за остатъчно съдържание на всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба от животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че максимално допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета за ветеринарномедицинските продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максимално допустимите граници на остатъчните количества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход, е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни количества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното количество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество);

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните количества за прицелните тъкани на черния дроб и

бъбреците; като има предвид, че при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупното месо, максимално допустими граници на остатъчните количества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба от птици носачки, млекодайна животни или медоносни пчели, максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед;

като има предвид, че манганиев сулфат, манганиев рибонуклеат, манганиев пидолат, манганиев окис, манганиев глицерофосфат, манганиев глюконат, манганиев хлорид и манганиев карбонат следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че е необходимо да се предвиди период от 60 дни преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да направят необходимото адаптиране в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, чиито разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета <sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО <sup>(4)</sup>, 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*

Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, 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*.

<sup>(1)</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.<sup>(2)</sup> ОВ L 337, 12.12.1998 г., стр. 20.<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 14 декември 1998 година.

*За Комисията*  
Martin BANGEMANN  
*Член на Комисията*

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

## 2. Органични съединения

Фармакологично активна/и субстанция/и	Животински вид	Други съображения
„Двуманганиев триоксис	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев карбонат	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев хлорид	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев глюколат	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев пиперофосфат	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев оксис	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев пидолат	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев рибонуклеат	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба
Манганиев сулфат	Всички видове, отглеждани за храна	Само за орална употреба“