

31999R0804

17.4.1999

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 102/58

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 804/1999 НА КОМИСИЯТА

от 16 април 1999 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

(текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаването 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) № 508/1999 на Комисията ⁽²⁾, и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, максимално допустимите граници на остатъчни вещества трябва постепенно да се определят за всички използвани в Общността фармакологично активни субстанции, употребявани във ветеринарни лекарствени средства, предназначени за животни, използвани за храна;

като има предвид, че максимално допустимите граници на остатъчни вещества може да се определят едва след като Комитетът за ветеринарномедицинските продукти прегледа всички данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение на потребителите на хранителни продукти от животински произход и с влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че за определянето на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход следва да се определят животинските видове, в които може да се открият остатъчни вещества, допустимите нива остатъчни вещества за всяка от съответните месни тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество);

като има предвид, че за контрола на остатъчните вещества, съобразно съответното законодателство на Общността, трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани от черен дроб или бъбреци; като има предвид обаче, че черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланични трупове, които са предмет на международната търговия и следователно трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за мускулните или мастните тъкани;

като има предвид, че в случая на ветеринарномедицински продукти, предназначени за птици носачки, за животни в лактационен период и за медоносни пчели, трябва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества и за яйца, мляко или мед;

като има предвид, че в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат линкомицин и цефтиофур;

като има предвид, че в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат *melissae aetheroleum*, *centellae asiaticae extractum*, стрихнин, 1-метил-2-пирилодон, етамсилат, еникконазол и цефацетрил;

като има предвид, че за да се позволи завършването на научни изследвания, в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат *oxolinic acid*, цефацетрил и тиамфеникол;

като има предвид, че с цел завършване на научни изследвания, определените в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 срокове за валидност на максимално допустими граници на остатъчни вещества от нафцилин и цефалиприн трябва да се удължат;

като има предвид, че следва да се отпусне период от шейсет дни преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се позволи на държавите-членки, предвид разпоредбите на настоящия регламент, да приведат в съответствие разрешенията за продажба на съответните ветеринарномедицински продукти, издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ⁽³⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁽⁴⁾;

като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, съответстват на становището на Постоянния комитет за ветеринарномедицинските продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят съгласно приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на 60-я ден след датата на неговото публикуване в Официалния вестник на Европейските общности.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 60, 9.3.1999 г., стр. 16.

⁽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 16 април 1999 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.2. Цефалоспорици

| Фармакологичноактивна/и субстанции/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МДГОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|--------------------------------------|--|-------------------|---|---|------------------|
| „Ceftiofur | Сума от всички остатъци, запазили беталактамна структура, изразени като desfuroy/ceftiofur | Говеда | 1000 µg/kg 2000 µg/kg 2000 µg/kg 6000 µg/kg 100 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбрек Мляко, не за интрамамарна употреба | |
| | | Свине | 1000 µg/kg 2000 µg/kg 2000 µg/kg 6000 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци“ | |

1.2.9. Линкозамиди

| Фармакологичноактивна/и субстанции/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МДГОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|--------------------------------------|-----------------------------|-------------------|---|--|------------------|
| „Линкомицин | Линкомицин | Говеда | 100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1500 µg/kg 150 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко“ | |

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

2. Органични съединения

| Фармакологично активна/и субстанция/и | Животински видове | Други разпоредби |
|---------------------------------------|------------------------------------|---|
| „1-Метил-2-пироллидон | Еднокопитни | |
| Цефалетрил | Говеда | Само за интрамарно прилагане и за всички тъкани, с изключение на мляко. |
| Ениконазол | Говеда, еднокопитни животни | Само за локално прилагане |
| Етамсилат | Всички видове, използвани за храна | |
| Стрихнин | Говеда | Само за перорално прилагане в доза до 0,1 mg/kg т. м.“ |

6. Субстанции от растителен произход

| Фармакологично активна/и субстанция/и | Животински видове | Други разпоредби |
|---------------------------------------|-------------------------------------|----------------------------|
| „ <i>Centella asiatica extractum</i> | Всички видове, използвани за храна | Само за локално прилагане“ |
| <i>Melissae aetheroleum</i> | Всички видове, използвани за храна“ | |

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

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.4. Цефалоспорици

| Фармакологично активна/и субстанция/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МПОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|---------------------------------------|--|-------------------|---|--|--|
| „Цефалетрил | Цефалетрил | Говеда | 125 µg/kg | Мляко | Временните МПОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 година. |
| Цефепирин | Сума от cerpharipin и desacetylcerpharipin | Говеда | 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 10 µg/kg | Мускул Маазнина Черен дроб Бъбреци Мляко | Временните МПОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 година.“ |

1.2.6. Хинолони (Квинолони)

| Фармакологичноактивна/и субстанция/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МДГОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|--------------------------------------|-----------------------------|-------------------|---|--|---|
| „Oxolinic acid | Oxolinic acid | Говеда | 100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци | Временните МДГОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 година.“ |
| | | Свиня | 100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg | Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбреци | |
| | | Пилета | 100 µg/kg 50 µg/kg 150 µg/kg 150 µg/kg 50 µg/kg | Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбрек Яйца | |
| | | Риба | 300 µg/kg | Мускул и кожа в естествени пропорции | |

1.2.10. Пеницилини

| Фармакологичноактивна/и субстанция/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МДГОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|--------------------------------------|-----------------------------|-------------------|--|---|---|
| „Нафцилин | Нафцилин | Говеда | 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 300 µg/kg 30 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко | Временните МДГОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 година.“ |

1.2.1.1. Флорфеникол и сродните му съединения

| Фармакологичноактивна/и субстанция/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МДПОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|--------------------------------------|-----------------------------|-------------------|--|---|---|
| „Тиафеникол | Тиафеникол | Овце | 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци | Временните МДПОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 година.“ |
| | | Свине | 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg | Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбреци | |
| | | Риба | 50 µg/kg | Мускул и кожа в естествени пропорции | |

1.2.1.3. Линкозамиди

| Фармакологичноактивна/и субстанция/и | Маркерно остатъчно вещество | Животински видове | МДПОВ | Прицепни тъкани | Други разпоредби |
|--------------------------------------|-----------------------------|-------------------|--|--|---|
| „Линкомицин | Линкомицин | Овце | 100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1500 µg/kg | Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци | Временните МДПОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 година.“ |
| | | Свине | 150 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg | Мляко Мускул Кожа + мазнина Черен дроб | |
| | | Пилета | 1500 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 500 µg/kg 1500 µg/kg 50 µg/kg | Бъбреци Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца | |