

31999R1942

11.9.1999

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 241/4

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1942/1999 НА КОМИСИЯТА

от 10 септември 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 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) № 1931/1999 на Комисията <sup>(2)</sup>, и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

- (1) като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, постепенно трябва да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти за всички използвани в Общността фармакологично активни субстанции, употребявани във ветеринарномедицински продукти, предназначени за животни, използвани за храна;
- (2) като има предвид, че максимално допустимите граници на остатъчни вещества може да се определят, едва когато Комитетът за ветеринарномедицинските продукти прегледа всички данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение на потребителите на храни от животински произход и влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните;
- (3) като има предвид, че за определянето на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход следва да се уточнят животинските видове, в които може да се открият остатъчни вещества, допустимите нива на остатъчни вещества за всяка от месните тъкани, получена от обработеното животно (прицелна тъкан) и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество);
- (4) като има предвид, че за контрола на остатъчните вещества, съобразно съответното законодателство на Общността в тази област, обикновено трябва да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за прицелните тъкани, черния дроб или бъбреците; като има предвид, че черният дроб и бъбреците често се извличат от кланични трупове, които са обект на международна търговия и че поради тази причина е важно да се определят също така максимално допустими граници и за мускулните и мастните тъкани;

- (5) като има предвид, че в случай на ветеринарномедицински продукти, предназначени за птици носачки, за животни в период на лактация или за пчели, следва също така да се определят максимално допустими граници за яйцата, млякото и меда;
- (6) като има предвид, че клорсулон, данофлоксацин, флорфеникол и моксидектин трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;
- (7) като има предвид, че левометадон, фенпипирамидов хлорхидрат, аросунит *cannabinum*, хидрохлортиазид, *virola sebifera*, *selenicereus grandiflorus*, *thuja occidentalis*, трикаинов мезилат, трихлорметиазид, винкамин и *harunga madagascariensis* трябва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;
- (8) като има предвид, че за приключването на научните изследвания следва да бъде включен делтаметрин в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;
- (9) като има предвид, че следва да се предвиди срок от шейсетдневен период преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се позволи на държавите-членки, предвид разпоредбите на настоящия регламент, да направят необходимото адаптиране в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, издавани в съответствие с Директива 81/851/ЕИО на Съвета <sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО <sup>(4)</sup>;
- (10) като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, са съобразени 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 съгласно приложението към настоящия регламент.

## Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на шейсетия 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 240, 10.9.1999 г., стр. 3.

<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 10 септември 1999 година.

*За Комисията*  
Karel VAN MIERT  
*Член на Комисията*

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

## 1. Антиинфекционни лекарствени средства

## 1.2. Антибиотици

## 1.2.3. Квинолони

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерноостатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Данофлоксацин	Данофлоксацин	Свине	100 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци“	

## 1.2.5. Флорфеникол и свързани съставки

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Флорфеникол	Сбор от флорфеникол и неговите метаболити, изземени като флорфениколамин	Свине	300 µg/kg 500 µg/kg 2000 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци“	

## 2. Противовъзпалителни средства

## 2.1. Препарати, действащи срещу ендопаразити

## 2.1.5. Бензенсулфонамиди

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерноостатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Клорсулон	Клорсулон	Говеда	35 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци“	

## 2.3. Средства, действащи срещу ендо и ектопаразитите

## 2.3.1. Авермектини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Моксиклентин	Моксиклентин	Еднокопитни	50 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Маазина Черен дроб Бъбреци“	

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

## 2. Органични съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други разпоредби
„Фенипиримидов хлорхидрат	Еднокопитни	Само за интравенозно прилагане
Хипрохлортиазид	Говеда	
Левометалон	Еднокопитни	Само за интравенозно прилагане
Трикаинов мезилат	Риби	Само за водно балнеолечение.
Трихлорметиазид	Всички бозайници, използвани за храна	Да не се прилага при животни, които дават мляко, предназначено за човешка консумация
Винкамин	Говеда	Да се прилага само при новородени животни“

## 4. Субстанции, използвани в хомеопатичните ветеринарномедицински продукти

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други разпоредби
„Арсупит сапабитум	Всички животински видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатични ветеринарномедицински продукти, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продуктите, които да не надвишават една процентна част. Само за перорално прилагане.
<i>Natung madagascariensis</i>	Всички животински видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатични ветеринарномедицински продукти, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една процентна част.

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други разпоредби
<i>Scelitescus grandiflorus</i>	Всички животински видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатични ветеринарномедицински продукти, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една стотна част.
<i>Thuja occidentalis</i>	Всички животински видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатични ветеринарномедицински продукти, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една стотна част.
<i>Vitola sebifera</i>	Всички животински видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатични ветеринарномедицински продукти, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една стотна част.

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

2. Противопаразитни средства
- 2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити
- 2.2.3. Пиретрин и пиретроиди

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Продукти на отпадане	Други разпоредби
„Делтаметрин	Делтаметрин	Говеда	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 2001 г.“
		Овце	10 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Мазнина	
		Да не се използва при животни, чието мляко е предназначено за човешка консумация	10 µg/kg 10 µg/kg	Черен дроб Бъбреци	
		Пилета	10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	
			50 µg/kg	Яйца	