

31999R2385

11.11.1999

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 288/14

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2385/1999 НА КОМИСИЯТА

от 10 ноември 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⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1943/1999 на Комисията⁽²⁾, и по-специално членове 6 и 8 от него,

- (1) като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при животни, отглеждани за производство на храни;
- (2) 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;
- (3) 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 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);
- (4) 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;

- (5) като има предвид, че в случаите когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици носачки, млекодайни животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед;
- (6) като има предвид, че флубендазол и флорфеникол трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;
- (7) като има предвид, че *strychni semen*, *ruta graveolens*, *ruscus aculeatus*, *lauri fructus*, *lauri folii aetheroleum*, *juniperi fructus*, *hippocastani semen* и *capsici fructus acer* 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 фоксим в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;
- (9) 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⁽³⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО⁽⁴⁾, с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;
- (10) като има предвид, че предвидените в настоящия регламент мерки 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 шестдесетия ден след публикуването му в Официален вестник на Европейските общности.

⁽¹⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

⁽²⁾ ОВ L 241, 11.9.1999 г., стр. 9.

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁽⁴⁾ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 91.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 10 ноември 1999 година.

За Комисията

Erkki LIIKANEN

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни лекарствени средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Флорфеникол и свързани съставки

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Флорфеникол	Сбор от флорфеникол и неговите метаболити, измерени като флорфениколамин	Пилета	100 µg/kg 200 µg/kg 2500 µg/kg 750 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се прилага при животни, които снасят яйца, предназначени за консумация от човека“

2. Противопаразитни средства

2.1. Лекарствени средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.3. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Флубендазол	Сбор от флубендазол и (2-амино 1Н-бензимидазол-5-алкил) (4-флуорофенил) метанон	Пуйки	50 µg/kg 50 µg/kg 400 µg/kg 300 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци“	

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

4. Субстанции, използвани в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства

Фармакологично активна/и субстанция/и	Животински вид	Други съображения
„ <i>Ruta graveolens</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за употреба в хомеопатични ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една хилядна част. Да не се прилага при животни, от които се добива мляко за консумация от човека.“

6. Субстанции от растителен произход

Фармакологично активни/и субстанции/и	Животински вид	Други съображения
<i>„Carpici fructus acer</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Hippocastani semen</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за локално прилагане
<i>Juniperi fructus</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Lauri folii aetheroleum</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Lauri fructus</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Ruscus aculeatus</i>	Всички видове продуктивни животни	Единствено за локално приложение
<i>Struthini semen</i>	Говеда, овце, кози	Само перорално, до равностойността на 0,1 мг стрихнин на кг живо тегло"

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

2. Антипаразитни средства

2.2. Лекарствени средства, действащи срещу ектопаразити

2.2.4. Органофосфати

Фармакологичноактивна/и субстанции/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прищепни тъкани	Други съображения
„Фоксим	Фоксим	Свине	20 µg/kg 700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МДГОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 г.“