

31996R1312

9.7.1996

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 170/8

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1312/96 НА КОМИСИЯТА**от 8 юли 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****(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) № 1311/96 на Комисията ⁽²⁾, и по-специално членове 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 от ветеринарномедицински продукти 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 съответното вещество 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, максимално допустимите граници на 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 допустимите граници на остатъчните вещества следва също така да бъдат определени за яйцата, млякото или меда;

като има предвид, че за да могат да бъдат завършени научните изследвания, кленбутерол (хидрохлорид) следва да се включи в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че Директива 96/22/ЕО на Съвета ⁽³⁾ относно забраната за употреба в животновъдството на някои вещества, които имат хормонално или тиростатично действие, както и на бета-агонисти, забранява използването на кленбутерол за всички селскостопански животни с изключение за някои терапевтични цели за еднокопитни и крави;

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 ⁽⁴⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁽⁵⁾, 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 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 170, 9.7.1996 г., стр. 4.

⁽³⁾ ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.

⁽⁴⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁽⁵⁾ 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 8 юли 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение III се изменя, както следва:

3. Средства, действащи на нервната система
- 3.2. Средства, действащи на вегетативната нервна система
- 3.2.2. β_2 симпатомиметични средства

Фармакологично активна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения	
3.2.2.1. Кленбутерол хирохлорид	Кленбутерол	Говета	0,5 µg/kg	Черен дроб, бърбреди	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1.7.2000 г.	
			0,1 µg/kg	Мускули		Индикации: Единствено за токолиза при раждащи говеда
			0,05 µg/kg	Мляко		
		Еднокопитни	0,5 µg/kg	Черен дроб, бърбреди	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1.7.2000 г.	
			0,1 µg/kg	Мускули	Индикации: Токолиза и лечение на респираторни заболявания	