

31996R2034

24.10.1996

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 272/2

**РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2034/96 НА КОМИСИЯТА  
от 24 октомври 1996 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**

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) № 2010/96 на Комисията <sup>(2)</sup>, и по-специално членове 6, 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 пенетамат (приложим за говежди тъкани) следва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че на базата на сегашната разрешена употреба във ветеринарната практика в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да се включат борнакиселина и борати, полисулфатен гликозаминогликан, рифаксимин и тау флувалинат;

като има предвид, че някои вещества са били оценени чрез процедури на Европейския съюз като тези на Научния комитет по храните; като има предвид, че някои от тези вещества са били считани за приемливи за добавяне към храни, предназначени за консумация от човека, и им е бил даден „Е“ номер; като има предвид, че като се дават на животни, отглеждани за храни, като част от ветеринарномедицински продукти, няма вероятност в резултат да се получат остатъци в храни от животински произход, различаващи се значително от добавката, или в концентрации, превишаващи тези на добавката, когато тя е била добавена директно към храната; като има предвид, че на базата на сегашната разрешена употреба във ветеринарната практика, тези вещества, одобрени като добавки към храни за консумация от човека, с валиден „Е“ номер, следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания, рифаксимин (приложим за краве мляко) следва да се включи в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

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 <sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО <sup>(4)</sup>, 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,

<sup>(1)</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

<sup>(2)</sup> ОВ L 269, 22.10.1996 г., стр. 5.

<sup>(3)</sup> ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

<sup>(4)</sup> ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, 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*.

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

Съставено в Брюксел на 24 октомври 1996 година.

*За Комисията*  
Martin BANGEMANN  
*Член на Комисията*

---

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.1. Пеницилини

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маржерно остатъчно вещество	Животински видове	МШОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.1.7. Пенегамат	Бензилпеницилин	Говеда	50 µg/kg	Бъбреци, черен дроб, мускули, мастни тъкани	
			4 µg/kg	Мляко“	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

1. Неорганични химични съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„1.8. Борна киселина и борати	Всички видове, отглеждани за храна“	

2. Органични съединения

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„2.34. Полисулфатен глюкозаминогликан	Коне	
2.35. Рифаксимин	Говеда	За вътрешногрудно приложение — с изключение на случаите, когато вимето може да се използва за храна от хора — и само за вътрешногрудно приложение
2.36. Тау фузувалинат	Меланосни пчели“	

## 5. Вещества, използвани като добавки (адитиви) в храни за консумация от човека

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„5.1. Вещества с „Е“ номер	Всички видове, отглеждани за храни	Само вещества, одобрени като адитиви към храни за консумация от човека, с изключение на консервантите, дадени в част В от приложение III към Директива 9 5/2/ЕО на Съвета (*)

(\*) ОВ L 61, 18.3.1995 г., стр. 1.“

## В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.7. Ансамин с нафталинов пръстен

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДПОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.7.1. Рифаксимин	Рифаксимин	Говеда	60 µg/kg	Мляко	Срокът на временните МДПОВ изтича на 1.6.1998 г.“