

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 3059/94 НА КОМИСИЯТА

от 15 декември 1994 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 произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 2703/94 на Комисията², 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 остатъчните вещества за всички фармакологичноактивни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба от животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че максимално допустимите граници на остатъчните вещества следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета за ветеринарномедицинските продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъка от съответната субстанция за потребителя на храните от животински произход и до влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максимално допустимите граници на остатъчните вещества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да има остатъчни вещества; границите, които може да се намират във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, което е важно за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество);

1 ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

2 ОВ L 287, 8.11.1994 г., стр. 19.

като има предвид, че за контрола на остатъчните вещества, според съответното законодателство на Общността, обикновено се определят максимално допустими граници на остатъчните вещества 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 вещества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба от птици носачки, млекодайни животни или медоносни пчели, максимално допустими граници на остатъчните вещества следва да бъдат определени също така и за яйцата, млякото и меда;

като има предвид, че левамизол следва да бъде включен в приложение I към Регламент № 2377/90/ЕИО;

като има предвид, че 17 α -естрадиол (oestradiol) следва да бъде включен в приложение II към Регламент № 2377/90/ЕИО;

като има предвид, че серумен гонадотропин от бременна кобила следва да се включи в приложение II към Регламент № 2377/90/ЕИО; като има предвид, че чрез екстраполиране на научните данни настоящата класификация се отнася до всички животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че за да се завършат научните изследвания, в приложение III към Регламент № 2377/90/ЕИО следва да се включи спектиномицин ;

като има предвид необходимостта да се даде срок от 60 дни преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните търговия на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета³, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО⁴, с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;

като има пред вид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите за отстраняване на техническите пречки пред търговията с ветеринарномедицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член I

3 ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

4 ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

Приложения I, II и III към Регламент № 2377/90/ЕИО се изменят, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на 60-ия 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 15 декември 1994 година.

За Комисията:

Martin BANGEMANN

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства срещу ендопаразити

2.1.3. Тетра-хидро-имидазоли (имидазолтиазоли)

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„2.1.3.1. Левамизол	Левамизол	Говеда, овце, свине, птици	10 µg/kg 100 µg/kg	Мускул, бъбрек, мастна тъкан Черен дроб“	

Б. В приложение II, точка 2 „Органични съединения“ се прибавя следната рубрика:

Органични химикали

Фармакологичноактивна/и субстанция/и	Животински видове	Други съображения
„2.10. Серумен гонадотропин от бременна кобила	Всички видове, отглеждани за производство на храна	
2.11. 17 α -естрадиол (oestradiol)	Всички бозайници, отглеждани за производство на храна“	Само за терапевтична и зоотехническа употреба“

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Аминогликозиди

Фармакологичноактив на/и субстанция/и	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„1.2.5.1. Спектиномицин	Спектиномицин	Говеда, свине, птици	5000 µg/kg 2000 µg/kg 300 µg/kg 500 µg/kg	Бъбрек Черен дроб Мускулна тъкан Масна тъкан	Временни МДГОВ със срок на валидност до 1 юли 1998 г.“
		Говеда	200 µg/kg	Мляко	