

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1102/95 НА КОМИСИЯТА

от 16 май 1995 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. за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 3059/94 на Комисията² и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че в съответствие с Регламент (ЕИО) № 2377/90, е необходимо постепенно определяне на максимално допустими граници на остатъчното съдържание на всички фармакологично активни субстанции, които се използват, в рамките на Общността, във ветеринарномедицинските препарати, предназначени за употреба при продуктивни животни;

като има предвид, че максимално допустимите граници на остатъчни вещества следва да бъдат определени само след проучване, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински препарати, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчното съдържание на съответното вещество за потребителите на храни от животински произход и до въздействието на остатъчното съдържание върху промишлената преработка на хранителни продукти;

като има предвид, че при определянето на максимално допустимите граници на остатъчното съдържание на ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които остатъчното съдържание може да бъде налице във всяка от съответните месни тъкани, получавани от третираното животно (таргетни тъкани), както и естеството на остатъчното съдържание, имащо отношение към мониторинга на остатъчните количества (остатъчен маркер);

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 323, 16.12.1994 г., стр. 15.

като има предвид, че за контрола върху остатъчното съдържание, както е предвидено в съответното законодателство на Общността, максимално допустимите граници на остатъчното съдържание обикновено следва да бъдат определяни за черния дроб или бъбреците като прицелни тъкани; като има предвид, обаче, при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупа на животното, и следователно максимални нива за остатъчното съдържание следва да бъдат определени също така за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите, когато ветеринарномедицинските препарати са предназначени за птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели, максимални граници на остатъчното съдържание следва също така да бъдат определени за яйцата, млякото или меда;

като има предвид, че препаратът тилмикозин (tilmicosin) следва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че въз основа на настоящата им употреба във ветеринарната практика съединенията ромифидин, детомидин, човешки хорионгонадотропин, бротизолам, калциев хипофосфит, калциев ацетат, калциев пропионат, калциев бензоат, калциев малат, калциев хлорид, калциев сулфат, калциев хидроксид, калциев оксид, калциев фосфат, калциев силикат, калциев глюконат, калциев карбонат, и калциев стеарат следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че съединенията човешки хорионгонадотропин, калциев хипофосфит, калциев ацетат, калциев пропионат, калциев бензоат, калциев малат, калциев хлорид, калциев фосфат, калциев хидроксид, калциев оксид, калциев фосфат, калциев хидрофосфат, калциев силикат, калциев глюконат, калциев карбонат и калциев стеарат следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90: чрез екстраполиране на научните данни, тази класификация в приложение II се прилага за всички продуктивни животни;

като има предвид, че за да може да бъдат завършени научните изследвания, препаратът нетобимин (netobimin) следва да бъде включен 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 пускане на съответните ветеринарномедицински препарати на пазара, които са били издадени в съответствие с Директива 81/851/ЕИО на Съвета ³, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁴, с цел да се вземат предвид разпоредбите на настоящия регламент;

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите за премахване на техническите пречки в търговията с ветеринарномедицински препарати,

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 16 май 1995 година

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антимикробни средства

1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетна тъкан	Други разпоредби
„1.2.4.2. Tilmicosin	Tilmicosin	Овце Свине Овце	1000 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Черен дроб, бъбрек Мускулатура, мазнина Мляко	

Б. В приложение II към точка 1 „Неорганични съединения” се прибавя следното заглавие:

2. Неорганични химични средства

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
1.5. Calcii acetat Calcii benzoas Calcii carbonas Calcii chloridum Calcii gluconas	Всички видове продуктивни животни”	

Calcii glycerophosphatas Calcii hydroxidum Calcii hypophosphis Calcii malatas Calcii oxidum Calcii phosphas Calcii polyphosphas Calcii propionas Calcii silicas Calcii stearas Calcii sulfas		
--	--	--

В приложение II към точка 2 „Органични съединения” се прибавя следното заглавие:

2. Органични химични средства

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински видове	Други разпоредби
2.12. Romifidinum	Еднокопитни животни	Само за терапевтично прилагане
2.13. Detomidinum	Говеда, еднокопитни животни	Само за терапевтично прилагане
2.14. Brotizolamum	Говеда	Само за терапевтично прилагане
2.15. Choriongonadotropinum humanum	Всички видове продуктивни животни	

В. Приложение III се изменя както следва:

2. Антипаразитни средства

2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.1. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активно/и вещество/а	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетна тъкан	Други разпоредби
2.1.1.7. Netobiminum	Сбор от netobiminum и albendazole и метаболити на albendazole, изразени като 2-amino-benzimidazole sulphone	Говеда, овце, кози	1000 µg/kg 500 g/kg 100 g/kg 100 µg/kg	Черен дроб бъбрек Мускулатура, мазнина Мляко	Временни МДГОВ, със срок на валидност до 31 юли 1997 г.