

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1441/95 НА КОМИСИЯТА

от 26 юни 1995 година

за изменение на приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати 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 Регламента (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) № 1102/95 на Комисията² 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 за остатъчно съдържание на всички фармакологично активни вещества, 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 за остатъчно съдържание следва да бъдат определени само след проучване, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества на съответното вещество за потребителите на храни от животински произход и до въздействието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максималните остатъчни количества ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които остатъчните количества могат да бъдат налице във всяка от съответните месни тъкани, получавани от третираното животно (таргетни тъкани), както и естеството на остатъчното количество, имащо отношение към мониторинга на остатъчните количества (остатъчен маркер);

¹ ОВ L 224, 18.8.1990, стр. 1

² ОВ L 110, 17.5.1995, стр. 9

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, както е предвидено в съответното законодателство на Общността, максималните граници на остатъчните количества обикновено следва да бъдат определяни за черния дроб или бъбреците като таргетни тъкани; като има предвид, че при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупа на животното, максимални граници за остатъчните количества следва да бъдат определени също така за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите, когато лекарствените средства за ветеринарна употреба са предназначени за птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели, максимални граници за остатъчните количества следва също така да бъдат определени за яйцата, млякото или меда;

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

като има предвид, че препаратът окситоцин (oxytocin) следва да бъде включен в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да може да бъдат завършени научните изследвания, препаратът дексаметазон (dexamethasone) следва да бъде включен в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да може да бъдат завършени научните изследвания, срокът на валидност на временните максимални граници за остатъчните количества, определени по-рано в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъде продължен за съединенията оксфендазол (oxfendazole), фебантел (febantel), фенбендазол (fenbendazole) и триклабендазол (triclabendazole);

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 ³, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО⁴, 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 Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите за отстраняване на техническите пречки за търговията с ветеринарномедицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

³ ОВ № L 317, 6.11.1981, стр. 1

⁴ ОВ № L 214, 24.8.1993, стр. 31

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 60-ия ден от 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 26 юни 1995 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. Противоинокциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.3. Квинолони

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетна тъкан	Други разпоредби
„1.2.3.2 Sarafloxacin	Sarafloxacin	Пилета	100 µg/kg 10 µg/kg	Черен дроб Масна тъкан + кожа”	

Б. В приложение II към т. 2 „Органични съединения” се прибавя следната рубрика:

2. Органични химикали

Фармакологично активно вещество	Животински вид	Други разпоредби
„2.6.1 Oxytocin	Всички бозайници, отглеждани за производство на храни”	

В. Приложение III се изменя, както следва:

2. Противопаразитни препарати

2.1. Противопаразитни препарати срещу ендопаразити

2.1.1. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетна тъкан	Други разпоредби
2.1.1.1. Febantel	Комбинирани остатъчни количества oxfendazole, oxfendazole sulfone и fenbendazole	Всички животински видове, отглеждани за производство на храни	1000 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Черен дроб Мускулна тъкан, бъбреци, мастна тъкан Мляко	Временни МДОН, със срок на валидност до 1 юли 1997 г. МДОН се отнасят за всички видове остатъчни количества от febantel, fenbendazole и oxfendazole
2.Fenbendazole	Комбинирани остатъчни количества Oxfendazole, oxfendazole sulfone и fenbendazole	Всички животински видове, отглеждани за производство на храни	1000 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Черен дроб Мускулна тъкан, бъбреци, мастна тъкан Мляко	Временни МДОН, със срок на валидност до 1 юли 1997 г. МДОН се отнасят за всички видове остатъчни количества от febantel, fenbendazole и oxfendazole

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетна тъкан	Други разпоредби
2.1.1.3. Oxfendazole	Комбинирани остатъчни количества Oxfendazole, oxfendazole sulfone и fenbendazole	Всички животински видове, отглеждани за производство на храни	1000 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg	Черен дроб Мускулна тъкан, бъбреци, мастна тъкан Мляко	Временни МДОН, със срок на валидност до 1 юли 1997 г. МДОН се отнасят за всички видове остатъчни количества от febantel, fenbendazole и oxfendazole
2.1.1.2. Triclabendazole	Сбор на остатъчни количества, които могат да се извлекат и оксидират до получаване на ketatriclabendazole	Говеда, овце	150 µg/kg 50 µg/kg	Мускулна тъкан, черен дроб, бъбреци, Мастна тъкан	Временни МДОН, със срок на валидност до 1 юли 1997 г.”

4. Кортикоиди

4.1. Глюкокортикоиди

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетна тъкан	Други разпоредби
„1.2.3.2. Dexamethasone	Dexamethasone	Говеда, свине, коне Говеда	2,5 µg/kg 0,5 µg/kg 0,3 µg/kg	Черен дроб Мускулна тъкан, бъбреци Мляко	Временни МДОН, със срок на валидност до 1 януари 1997 г.”