

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1442/95 НА КОМИСИЯТА

от 26 юни 1995 година

за изменение на приложения I, II, III и IV 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) № 2701/94² на Комисията 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);

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, както е предвидено в съответното законодателство на Общността, максималните граници на остатъчните

1 ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

2 Виж стр. 22 от настоящия брой на ОВ

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 каразолол (carazolol), диазинон (diazinon) и спирамицин (spiramycin), всички те използвани при едър рогат добитък и пилета, следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че лецирелин (lecirelin), натриев дихлороизоцианурат (sodium dichloroisocyanurate), динопрост-триметамин (dinoprost tromethamine), хлороводородна киселина (hydrochloric acid), ябълчена киселина (malic acid), l-винена киселина (l-tartaric acid) и нейните едно- и дву-основни соли на натрия, калия и калция, бензилалкохол (benzylalcohol), етанол (ethanol), n-бутанол (n-butanol) следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че с цел завършване на научните изследвания, данофлорксацин (danofloxacin) и еритромицин (erythromycin) следва да се включат в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че с цел завършване на научните изследвания, срокът на действие на временните максимално допустими граници на остатъчните количества, определени вече в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, трябва да бъде удължен за тилозин (tylosin) и спирамицин (spiramycin), използвани при свине;

като има предвид, че както изглежда, максимално допустими граници на остатъчни количества не могат да се определят за фуразолидона (furazolidone), понеже, колкото и да са малки, остатъчните количества в храни от животински произход представляват опасност за здравето на потребителя; като има предвид, че по тази причина фуразолидона (furazolidone) трябва да се включи в приложение IV 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 нужните корекции в разрешителните за търговия на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ¹, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ¹ с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;

¹ ОВ L 317, 6.11.1981, стр. 1

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:

Член 1

Приложения I, II, III и IV 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 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 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. Противоинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.4. Макролиди (macrolides)

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетни тъкани	Други разпоредби
„1.2.4. 3. Спирамицин (Spiramycin)	Сбор от спирамицин и неоспирамицин	Говеда	300 µg/kg	Черен дроб,бъбреци, мастна тъкан Мускули Мляко	
			200 µg/kg		
			200 µg/kg		
		Пилета	300 µg/kg	Черен дроб Мастна тъкан +кожа Мускули	
			200 µg/kg		
			200 µg/kg		

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства срещу ектопаразити

2.2.3. Органофосфати

Фармакологично активно вещество(а)	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетни тъкани	Други разпоредби
„2.2.3.1. Диазинон (Diazinon)	Диазинон	Говеда, овце, кози, свине Говеда, овце, кози	700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Масна тъкан Бъбреци, черен дроб, мускули Мляко”	

3. Средства, действащи на нервната система

3.2. Средства, действащи на автономната нервна система

3.2.1. Анти-адренергетици

Фармакологично активно вещество(а)	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетни тъкани	Други разпоредби
„3.2.1.1. Каразолол	Каразолол	Свине	25 µg/kg 5 µg/kg	Черен дроб, бъбреци, Мускули, мастна тъкан + кожа	

Б. В приложение II се добавят следните рубрики:

1. Неорганични химикали:

Фармакологично активно вещество(а)	Порода животни	Други разпоредби
„1.6. Хлороводородна киселина	Всички породи, отглеждани за храна	Употреба като ексципиент
1.7. Натриев дихлороизоцианурат (sodium dichloroisocyanurate)	Говеда, овце, кози	Само за локална употреба”

2. Органични химикали

Фармакологично активно вещество(а)	Порода животни	Други разпоредби
„2.20. Лецирелин (lecirelin)	Говеда, коне, зайци	
2.21. Диноппрост трометамин	Всички породи бозайници	
2.22. Малиева киселина (malic acid)	Всички животни, отглеждани за храна	Употреба като ексципиент
2.23. L-тартарна киселина и нейните едно- и двусловни соли с натрия, калия и калция	Всички животни, отглеждани за храна	Употреба като ексципиент
2.24. Бензилалкохол	Всички животни, отглеждани за храна	Употреба като ексципиент.
2.25. Етанол	Всички животни, отглеждани за храна	Употреба като ексципиент.
2.26. N-бутанол (N-butanol)	Всички животни, отглеждани за храна	Употреба като ексципиент”

В. Приложение III се видоизменя, както следва:

1. Противоинокциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.2 . Макролиди

Фармакологично активно вещество(а)	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетни тъкани	Други разпоредби
„1.2.2.1. Спирамицин (Spiramycin)	Спирамицин	Свине	600 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg	Черен дроб, Бъбреци, мускули мастна тъкан	Предвидените МДОН изтичат на 1 юли 1997г. МДОН касаят всички микробиологично активни остатъчни количества, изразени като спирамицин-еквивалентни
1.2.2.2. Тилозин (tylosin)	Тилозин	Говеда, Свине, Птици Говеда	100 µg/kg 50 µg/kg	мускули, черен дроб, бъбреци Мляко	Предвидените МДОН изтичат на 1 юли 1997г
1.2.2.3. Еритромицин (erythromycin)	Еритромицин	Говеда, овце, свине, птици Говеда, овце Птици	400 µg/kg 40 µg/kg 200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци, мускулна и мастна тъкан; мляко; яйца	Предвидените МДОН изтичат на 1 юни 2000г МДОН касаят всички микробиологично активни остатъчни количества, изразени като еритромицин-еквивалентни”

1.2.4. Квинолони (Quinolones)

Фармакологично активно вещество(а)	Остатъчен маркер	Животински вид	МДОН	Таргетни тъкани	Други разпоредби
„1.2.4.1. Данофлоксацин	Данофлоксацин	Говеда	900 µg/kg 500 µg/kg 300 µg/kg 200 µg/kg 50 µg/kg	Черен дроб Бъбреци Мускули мастна тъкан	Предвидените МДОН изтичат на 1 юли 1997г.
		Птици	1 200 µg/kg 600 µg/kg 300 µg/kg	черен дроб, бъбреци мастна тъкан +кожа мускули	

Г. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологично активните вещества, за които не могат да бъдат определени максимално допустими граници на остатъчно съдържание

„5. Фуразолидон (furazolidon)”