

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) №282/96 НА КОМИСИЯТА

от 14 февруари 1996 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) № 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 на остатъчните вещества следва да бъдат определени в рамките на Комитета по ветеринарномедицински препарати само след проучване на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъците от дадените вещества за потребителя на храните от животински произход и въздействието на остатъчните вещества 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 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

² Вж. стр. 22 от настоящия брой на ОВ

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 цефквином следва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че бузерелин, кетопрофен, кофеин, теофилин и теобромин следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че с цел завършване на научните изследвания, йозамицин, декокинат и колистин следва да бъдат включени 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 нужните корекции в разрешителните за търговия на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО⁴, с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;

като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент са в съответствие със становището на Постоянния комитет по ветеринарномедицински препарати;

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят така, 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 14 февруари 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN

Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антимикробни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Цефалоспорици

Фармакологично активна/и субстанция/и	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„1.2.2.1 Цефквином	Цефквином	Говеда	20 µg/kg	Мляко”	

Б. Приложение II (2. „Органични съединения”) се изменя, както следва:

2. Органични химикални вещества

Фармакологично активна субстанция	Животински видове	Други съображения
„2.29. Бузерелин	Всички видове продуктивни животни	
2.30. Кетопрофен	Говеда, еднокопитни	
2.31. Кофеин	Всички видове продуктивни животни	
2.32. Теофилин	Всички видове продуктивни животни	
2.33 Теобромин	Всички видове продуктивни животни”	

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антимикробни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Макролиди

Фармакологично активна субстанция	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„1.2.2.4 Йозамицин	Йозамицин	Кокошки	400 µg/kg	Бъбреци	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1 юли 2000 г.”
			200 µg/kg	Черен дроб, мускули, мастни тъкани	
			200 µg/kg	Яйца	

1.2.6. Хинолони

Фармакологично активна субстанция	Остатъчен маркер	Животински видове	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съобщения
„1.2.6.2. Декокинат	Декокинат	Говеда, овце	500 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1 юли 2000 г.”

1.2.8. Полимиксини

Фармакологично активна субстанция	Остатъчен маркер	Животински видове	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.8.1. Колистин	Колистин	Говеда, овце, свине, кокошки, зайци	200 µg/kg ----- -- 150 µg/kg	Бъбреци, ----- ---- Черен дроб, мускули, мастни тъкани	Срокът на временните МДГОВ изтича на 1 юли 2000 г.”
		Говеда, овце	50 µg/kg	Мляко	
		Кокошки	300 µg/kg	Яйца	