

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1140/96 НА КОМИСИЯТА

от 25 юни 1996 година

**за изменение на приложение 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);

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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

² ОВ L 110, 17.5.1995 г., стр. 9

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 за да може да бъдат завършени научните изследвания, азаметинос, стрептомицин, дихидрострептомицин, гентамицин и неомицин следва да се включат 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 търговия на съответните ветеринарномедицински продукти, които разрешителни са били издадени в съответствие с Директива 81/851/ЕИО на Съвета³, 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:

Член 1

Приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се коригира 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 25 юни 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение III се изменя както следва:

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Аминогликозиди

Фармакологично активно вещество(а)	Маркерен остатък	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.5.2. Стрептомицин	Стрептомицин	Говеда, овце, свине, домашни птици	1 000 µg/kg 500 µg/kg	Бъбреци Мускули, черен дроб, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 юни 2000 г.
		Говеда, овце	200 µg/kg	Мляко	
1.2.5.3. Дихидрострептомицин	Дихидрострептомицин	Говеда, овце, свине, домашни птици	1 000 µg/kg 500 µg/kg	Бъбреци Мускули, черен дроб, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 юни 2000 г.
		Говеда, овце	200 µg/kg	Мляко	
1.2.5.4. Гентамицин	Гентамицин	Говеда, свине	1 000 µg/kg 200 µg/kg 100 µg/kg	Бъбреци Черен дроб Мускули, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 юни 2000 г.
		Говеда	100 µg/kg	Мляко	
1.2.5.5. Неомицин (включително фрамицетин)	Неомицин	Говеда, овце, кози, свине, кокошки, пуйки, патици	5 000 µg/kg 500 µg/kg	Бъбреци Мускули, черен дроб, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 юни 2000 г. „
		Говеда, овце, кози	500 µg/kg	Мляко	
		Кокошки	500 µg/kg	Яйца	

2. Противопаразитни средства

2.2. Средства, действащи срещу ендопаразити

2.2.2 Органофосфати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерен остатък	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„2.2.2.1. Азаметифос	Азаметифос	Сьомга	100 µg/kg	Мускули и кожа в естествени пропорции	Срокът на временните МГО изтича на 1 юни 1997 г.”