

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) №1147/96 НА КОМИСИЯТА

от 25 юни 1996 година

за изменение на приложения 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

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 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, стр. 1

² ОВ L 110, 17.5.1995, стр. 9

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 пропан, n-бутан, изобутан, папаверин, полиетилен гликоли (с молекулно тегло от 200 до 10 000), поликрезулен, магнезий и съединенията му, папаин и фенол следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания, хлорсулон и ведапрофен 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 Постоянния комитет по ветеринарномедицински продукти,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения 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 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 II се изменя, както следва:

1. Неорганични химични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„1.9. Магнезий	Всички породи, отглеждани за храни	
1.10. Магнезиев сулфат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.11. Магнезиев хидроксид	Всички породи, отглеждани за храни	
1.12. Магнезиев стеарат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.13. Магнезиев глутамат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.14. Магнезиев оротат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.15. Магнезиево-алуминиев силикат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.16. Магнезиев оксид	Всички породи, отглеждани за храни	
1.17. Магнезиев карбонат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.18. Магнезиев фосфат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.19. Магнезиев глицерофосфат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.20. Магнезиев аспартат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.21. Магнезиев цитрат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.22. Магнезиев ацетат	Всички породи, отглеждани за храни	
1.23. Магнезиев трисиликат	Всички породи, отглеждани за храни „	

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„2.37. Пропан	Всички породи, отглеждани за храни	
2.38. n-бутан	Всички породи, отглеждани за храни	
2.39. Изобутан	Всички породи, отглеждани за храни	

2.40. Фенол	Всички породи, отглеждани за храни	
2.41. Папаверин	Говеда	Само за новородени телета
2.42. Поликрезулен	Всички породи, отглеждани за храни	Само за тропическа употреба”
2.43. Папаин	Всички породи, отглеждани за храни	

3. Вещества, общоприети за безопасни

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„3.62. Полиетилен гликоли (мол. тегло от 200 до 10 000)	Всички породи, отглеждани за храни”	

В. Приложение III се изменя, както следва:

1.1. Антиинфекциозни средства

1.1. Химиотерапевтици

1.1.5. Бензолсулфонамиди

Фармакологично активн/и вещество/а	Маркерен остатък	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.1.5.1. Хлорсулон	Хлорсулон	Говеда	50 µg/kg	Мускули	Срокът на временните МГО изтича на 1.1. 2000 г.”
			150 µg/kg	Черен дроб	
			400 µg/kg	Бъбреци	

5. Противовъзпалителни средства

5.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

5.1.1 Деривати на арилпропионовата киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерен остатък	Порода животн и	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„5.1.1.1. Ведапроф ен	Ведапрофен	Конне	100 µg/kg	Черен дроб	Срокът на временните МГО изтича на 1.1. 1998 г.”
			1000 µg/kg	Бъбреци	
			50 µg/kg	Мускули	