

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1311/96 НА КОМИСИЯТА

от 8 юли 1996 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)

СЪВЕТЪТ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ,

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 5, 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 за

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

² ОВ L 110, 17.5.1995 г., стр. 9

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 дифлоксацин следва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че диметил фталат, диетил фталат, етил лактат, хептаминол, ментол, флороглицин и триметилфлороглицин следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да се даде възможност за завършване на текущите научни изследвания, карпрофен и пенетамат (за овце и свине) следва да се включат в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания, срокът на временните максимални граници на остатък, който вече е определен в приложение III на Регламент (ЕИО) № 2377/90, следва да се продължи за тиобендазол;

като има предвид, че се оказва, че не могат да се определят максимални граници на остатък за колхицин, защото остатъци от него в каквито и да са граници в хранителни продукти от животински произход представляват опасност за здравето на потребителите; като има предвид, че вследствие на това колхицин следва да се включи в приложение IV на 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, залегнали в настоящия Регламент, са в съответствие с мнението на Постоянната комисия по 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

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

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 8 юли 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.3. Хинолони

Фармакологично активно вещество	Маркерен остатък	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.3.3. Дифлоксацин	Дифлоксац ин	Кокошк и, пуйки	200 µg/kg	Черен дроб	
			150 µg/kg	Бъбреци	
			50 µg/kg	Мускули	
			200 µg/kg	Кожа и мастни тъкани”	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„2.44. Диметил фталат	Всички породи, отглеждани за храни	
2.45. Диетил фталат	Всички породи, отглеждани за храни	
2.46. Етил лактат	Всички породи, отглеждани за храни	
2.47. Хептаминол	Всички породи, отглеждани за храни	
2.48. Ментол	Всички породи, отглеждани за храни	
2.49. Флороглицин	Всички породи, отглеждани за храни	
2.50. Тетрафлороглицин	Всички породи, отглеждани за храни „	

В. Приложение III се изменя както следва:

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.9. Пеницилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерен остатък	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.9.1. Пенетамат	Бензил- пеницилин	Овце	50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1.1.1998”
			4 µg/kg	Мляко	

		Свине	50 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	
--	--	-------	----------	---	--

2. Противопаразитни средства

2.1. Средства, действащи против ендопаразити

2.1.1. Бензимидазоли и про-бензимидазоли

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерен остатък	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„2.1.1.5. Тиобендазол	Сумата от тиобендазол и 5- хидрокситиоб ендазол	Говеда, овце, кози	100 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани, мляко	Срокът на временните МГО изтича на 1.1.1998”

5. Противовъзпалителни средства

5.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

5.1.1. Дериват на арилпропионова киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерен остатък	Порода животни	Максима лни границы на остатък МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„5.1.1.2. Карпрофен	Карпрофен	Говеда	1 000 µg/kg	Черен дроб, бъбреци.	Срокът на временните МГО изтичат на 1.1.1998”
			500 µg/kg	Мускули, мастни тъкани	
		Еднокоп итни	1 000 µg/kg	Черен дроб, бъбреци.	
			50 µg/kg	Мускули	
			100 µg/kg	Мастни тъкани	

Г. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологично активни вещества, за които не могат да се определят максимални нива:

„7. Колхицин.”