

## РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1312/96 НА КОМИСИЯТА

от 8 юли 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 произход <sup>1</sup>, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1102/95 на Комисията <sup>2</sup> и по-специално членове 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

---

<sup>1</sup> ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

<sup>2</sup> ОВ L 110, 17.5.1995 г., 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 за да може да бъдат завършени научните изследвания, кленбутерол (хидрохлорид) следва да се включи в приложение III на Регламент (ЕЕО) № 2377/90;

като има предвид, че Директива 96/22/ЕО на Съвета <sup>(3)</sup> относно забраната за употреба в животновъдството на някои вещества, които имат хормонално или тиростатично действие, както и на бета-агонисти, забранява използването на кленбутерол за всички животни, отглеждани в стопанства, с изключение за някои терапевтични цели за коне и говеда;

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 Съвета <sup>(4)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО <sup>(5)</sup>, 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*

Приложение III към Регламент (ЕЕО) № 2377/90 се изменя, 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 8 юли 1996 година.

*За Комисията*  
Martin BANGEMANN  
Член на Комисията

---

<sup>3</sup> ОВ L 125, 23.5.1996 г., стр. 3

<sup>4</sup> ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

<sup>5</sup> ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

## ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение III се изменя, както следва:

3. Средства, действащи на нервната система

3.2. Средства, действащи на вегетативната нервна система

3.2.2.  $\beta_2$  симпатомиметични средства

| Фармакологично активно/и вещество/а | Маркерно остатъчно вещество | Животински вид | МГОВ       | Таргетни тъкани     | Други условия                                                                                                  |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------|------------|---------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| „3.2.2.1. Кленбутерол хидрохлорид   | Кленбутерол                 | Говеда         | 0,5 µg/kg  | Черен дроб, бъбреци | Срокът на временните МГО изтича на 1 юли 2000 г.<br>Индикации: Единствено за токолиза при раждащи крави        |
|                                     |                             |                | 0,1 µg/kg  | Мускули             |                                                                                                                |
|                                     |                             |                | 0,05 µg/kg | Мляко               |                                                                                                                |
|                                     |                             | Еднокопитни    | 0,5 µg/kg  | Черен дроб, бъбреци | Срокът на временните МГО изтича на 1 юли 2000 г.<br>Индикации: Токолиза и лечение на респираторни заболявания” |
|                                     |                             |                | 0,1 µg/kg  | Мускули             |                                                                                                                |
|                                     |                             |                |            |                     |                                                                                                                |