

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1433/96 НА КОМИСИЯТА

от 23 юли 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

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 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 водороден пероксид, пероцетна киселина, карбетоцин, килая сапонини, бутил 4-хидроксibenзоат, натриев бутил 4-хидроксibenзоат и натриев бензил 4-хидроксibenзоат следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания, баквилоприм следва да се включи 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 23 юли 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 съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„1.1. Водороден пероксид	Всички породи, отглеждани за храни”	

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„2.51. Пероцетна киселина	Всички породи, отглеждани за храни	
2.52. Карбетоцин	Всички млекопитаещи породи, отглеждани за храни	
2.53. Килая сапонини	Всички породи, отглеждани за храни	
2.54. Бутил 4-хидроксибензоат	Всички породи, отглеждани за храни	
2.55. Натриев бутил 4-хидроксибензоат	Всички породи, отглеждани за храни	
2.56. Натриев бензил 4-хидроксибензоат	Всички породи, отглеждани за храни „	

Б. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства

1.1 Химиотерапевтици

1.1.2. Деривати на диаминопирамин

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.1.2.2. Баквилоприм	Баквилоприм	Говеда	300 µg/kg	Черен дроб	Срокът на временните МГО изтича на 1.7.1998
			150 µg/kg	Бъбреци	
			10 µg/kg	Мастни тъкани	
			30 µg/kg	Мляко	
		Свине	50 µg/kg	Черен дроб	Срокът на временните МГО изтича на 1.7.1998”
			50 µg/kg	Бъбреци	
			40 µg/kg	Мастни тъкани и кожа	