

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1742/96 НА КОМИСИЯТА

от 6 септември 1996 година

за изменение на приложения I, 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990, стр. 1

² ОВ L 110, 17.5.1995, стр. 9

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

като има предвид, че цетримид, лобелин, панкреатин, хлорокрезол, тимол и кетопрофен (за свине) следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, че за да може да бъдат завършени научните изследвания, амитраз (за говеда и свине) 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 I, 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 6 септември 1996 година.

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

А. Приложение I се изменя, както следва:

2. Противопаразитни средства

2.2. Средства, действащи срещу екто-паразити

2.2.2. Формамидини

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„2.2.2.1. Амитраз	Сумата от амитраз и всички метаболити, съдържащи 2,4-DMA-половина, изразена като амитраз	Свине	400 µg/kg	Мастни тъкани и кожа	
			200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци”	

Б. Приложение II се изменя както, следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активно вещество(а)	Порода животни	Други условия
„2.30. Кетопрофен	Свине	
2.57. Цетримид	Всички породи, отглеждани за храни	
2.58.Лобелин	Всички породи, отглеждани за храни	
2.59. Панкреатин	Всички млекопитаещи породи, отглеждани за храни	За употреба само в тропически условия”
2.60.Хлорокрезол	Всички породи, отглеждани за храни	
2.61. Тимол	Всички породи, отглеждани за храни	

В. Приложение III се изменя, както следва:

2. Противопаразитни средства

2.2 Средства, действащи срещу екто-паразити

2.2.1. Формамидини

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Пород а живот ни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„2.2.2.1. Амитраз	Сумата от амитраз и всички метаболити, съдържащи 2,4-DMA - половина, изразена като амитраз	Говеда	200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 юли 1998 г.”
			10 µg/kg	Мляко	
		Овце	400 µg/kg	Мастни тъкани	
			200 µg/kg	Черен дроб, бъбреци	