

## **РЕГЛАМЕНТ (ЕО) №1798/96 НА КОМИСИЯТА**

**от 17 септември 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**

**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 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 хrани;

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 хrани 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 остатъчните количества следва да бъдат определени също така за мускулната и мастната тъкан;

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

<sup>2</sup> OB L 110, 17.5.1995 г., стр. 9

като има предвид, че в случаите, когато лекарствените средства за ветеринарна употреба са предназначени за птици-носачки, млекодайни животни или медоносни пчели, максимални граници за остатъчните количества следва също така да бъдат определени за яйцата, млякото или меда;

като има предвид, че са предоставени научни данни за решаване на спорните въпроси относно безопасността и остатъците, но същите се считат за недостатъчни за окончателна оценка на албендазол, тиамфеникол, оксибендазол, флубендазол и азоперон, за да могат тези препарати да се включват в приложение I към Регламент (ЕО) № 2377/90;

като има предвид, че вече има допълнителна информация относно албендазол, тиамфеникол, оксибендазол, флубендазол и азоперон; срокът на валидност временните максимални граници на остатък, определен преди това в приложение III към Регламент (ЕО) № 2377/90 за горепосочените вещества, следва да се продължи, за да може да приключи текущата научна оценка;

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>3</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО<sup>4</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 (ЕИО) № 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 17 септември 1996 година.

*За Комисията*

---

<sup>3</sup> ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

<sup>4</sup> ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

Martin BANGEMANN  
*Член на Комисията*

## ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.3. Тиамфеникол и сродни съединения

Фармакологично активно/и вещества/а	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.3.1. Тиамфеникол	Тиамфеникол	Говеда, домашни птици	40 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 януари 1998 г.”

2. Противопаразитни средства

2.1. Средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.1. Бензимидазоли и про-бензимидазоли

Фармакологично активно/и вещество/и	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„2.1.1.4. Албендазол	Сумата от албендазол и метаболити, които се измерват като 2-амино бензимидазол сулфон	Говеда, овце	100 µg/kg	Мускули, мастни тъкани, мляко	Срокът на временните МГО изтича на 1 януари 1998 г.
			500 µg/kg	Бъбреци	
			1 000 µg/kg	Черен дроб	
2.1.1.7. Флубендазол	Флубендазол	Домашни и дивечови птици	500 µg/kg	Черен дроб	Срокът на временните МГО изтича на 1 януари 1998 г.
			200 µg/kg	Мускули	
			400 µg/kg	Яйца	
		Свине	10 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, сланина	
2.1.1.8 Оксибендазол	Оксибендазол	Говеда, овце, свине, еднокопитни	100 µg/kg	Мускули, черен дроб, бъбреци, мастни тъкани	Срокът на временните МГО изтича на 1 януари 1998 г.”

		Говеда, овце	50 µg/kg	Мляко	
--	--	-----------------	----------	-------	--

3. Средства, действащи на нервната система

3.1. Средства, действащи на централната нервна система

3.1.1. Бутирофенонови транквилизатори

Фармакологично активно/и вещество/а	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
,,3.1.1.1. Азаперон	Азаперол	Всички животни, отглеждани за храни	100 µg/kg	Бъбреци	Срокът на временните МГО изтича на 1 януари 1998 г.”
			50 µg/kg	Черен дроб, мускули, мастни тъкани	