

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) №2034/96 НА КОМИСИЯТА

от 24 октомври 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

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 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,

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1

² ОВ L 110, 17.5.1995 г., стр. 9

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, 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 пенетамат (приложим за говежди тъкани) следва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че на базата на сегашната разрешена употреба във ветеринарната практика в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да се включат борна киселина и борати, полисулфатен гликозаминогликан, рифаксимин и тау флувалинат;

като има предвид, че някои вещества са били оценени чрез процедури на Европейския съюз като тези на Научния комитет по храни; като има предвид, че някои от тези вещества са били считани за приемливи за добавяне към храни, предназначени за консумация от човека и им е бил даден „Е” номер; като има предвид, че като се дават на животни, отглеждани за храни, като част от ветеринарномедицински продукти, няма вероятност в резултат да се получат остатъци в храни от животински произход, различаващи се значително от добавката или в концентрации, превишаващи тези на добавката, когато е била добавена директно към храната; като има предвид, че на базата на сегашната разрешена употреба във ветеринарната практика, тези вещества, одобрени като добавки към храни за консумация от човека, с валиден „Е” номер, следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания рифаксимин (приложим за краве мляко) 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

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

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 от 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 24 октомври 1996 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.1. Пеницилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.1.7. Пенетамат	Бензилпеницилин	Говеда	50 µg/kg	Бъбреци, черен дроб, мускули, мастни тъкани	
			4 µg/kg	Мляко”	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

1. Неорганични химични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„1. Борна киселина и борати	Всички породи, отглеждани за храна”	

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„2.34. Полисулфатен глюкозаминогликан	Коне	
2.35. Рифаксимин	Говеда	За вътрешногрудно приложение – с изключение на случаите, когато вимето може да се използва за храна от хора- и само вътрешноутробно приложение
2.36. Тау флувалинат	Медоносни пчели „	

5. Вещества, използвани като добавки (адитиви) в храни за хуманна консумация

Фармакологично активно/и вещество/а	Порода животни	Други условия
„5.1. Вещества с „Е” номер	Всички породи, отглеждани за храни	Само вещества, одобрени като адитиви към храни за хуманна консумация, с изключение на консервантите, дадени в част В (С) на Анекс III на Директива на Съвета 95/2/ЕО(*)

(*) ОВ L 61, 18.3.1995 г. , стр. 1”

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.7. Ансамицин с нафталинов пръстен

Фармакологично активно/и вещество/а	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.7.1. Рифаксимин	Рифаксимин	Говеда	60 µg/kg	Мляко	Срокът на временните МГО изтича на 1 юни 1998 г.”