

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 17/97 НА КОМИСИЯТА

от 8 януари 1997 година

за изменение на приложения I, II, III и IV 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, 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 еприномектин (eprinomectinum) следва да се включи в приложение I на Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че цинков ацетат (zinci acetates), цинков хлорид (zinci chloridum), цинков глюконат (zinci gluconatis), цинков олеат (zinci oleas), цинков стеарат (zinci stears), хлорхексидин (chlorhexidinum), формален глицерин (glycerol formalum), хесперидин (hesperidinum), хесперидин метил халкон (Hesperidini methylchalconum), менбутон (menbutonum) и кватрезин (quatresinum) следва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да може да бъдат завършени научните изследвания флумквин (flumequinum), доксициклин (doxycyclinum) и албендазол сулфоксид (albendazoli sul-foxidum) следва да се включат в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че не могат да се определят максимални граници на остатък за хлорпромазин (chlorpromaazinum), защото остатъци от него в каквито и да са граници в хранителни продукти от животински произход представляват опасност за здравето на консуматора; като има предвид, че вследствие на това хлорпромазин следва да се включи в приложение IV 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, III и IV към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, както е посочено в приложението към настоящия регламент.

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

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 8 януари 1997 година.

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

2.3. Средства, действащи срещу ендо- и ектопаразити

2.3.1. Авермектини

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„2.3.1.4. Еприномектин (Eprinomectinum)	Еприномектин В 1a (Eprinomectinum В 1a)	Говеда	30 µg/kg	Мускули	
			30 µg/kg	Мастни тъкани	
			600 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Бъбреци	
			30 µg/kg	Мляко”	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

1. Неорганични химикали

Фармакологично активно вещество(а)	Порода животни	Други условия
„1.24. Цинков ацетат (Zinci acetates)	Всички породи, отглеждани за храни	
1.25. Цинков хлорид (Zinci chloridum)	Всички породи, отглеждани за храни	
1.26. Цинков глюконат (Zinci gluconatis)	Всички породи, отглеждани за храни	
1.27. Цинков олеат (Zinci oleas)	Всички породи, отглеждани за храни	
1.28. Цинков стеарат (Zinci stears)	Всички породи, отглеждани за храни”	

2. Органични съединения

Фармакологично активно вещество(а)	Порода животни	Други условия
„2.69. Хлорхексидин (Chlorhexidinum)	Всички породи, отглеждани за храни	За употреба само в тропически условия
2.70. Формален глицерин (Glycerol formalum)	Всички породи, отглеждани за храни	
2.71. Хесперидин (Hesperidinum)	Еднокопитни	
2.72. Хесперидин метил халкон (Hesperidini methylchalconum)	Еднокопитни	
2.73. Менбутон (Menbutonum)	Говеда, овце, кози, свине, еднокопитни	

2.74. (Quatresinum)	Кватрезин	Всички породи, отглеждани за храни	За употреба като консервант само в концентрации до 0,5 %
------------------------	-----------	------------------------------------	--

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.6. Хинолони

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.6.4. Флумквин (Flumequinum)	Флумкин	Говеда, овце, свине, кокошки	50 µg/kg	Мускули, мастни тъкани или мастни тъкани/кожа	Срокът на временните МГО изтича на 1.1.2000”
			100 µg/kg	Черен дроб	
			300 µg/kg	Бъбреци	
		Сьомга	150 µg/kg	Мускули/кожа	

1.2.8 Тетрациклини

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
„1.2.8.1. Доксициклин (Doxycyclinum)	Сумата от основното лекарство и неговия 4-епимер	Свине, птици	600 µg/kg	Бъбреци	Срокът на временните МГО изтича на 1.1.1998”
			300 µg/kg	Черен дроб, кожа/мастни тъкани	
			100 µg/kg	Мускули	
		Говеда	600 µg/kg	Бъбреци	
			300 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Мускули	

2. Противопаразитни средства

2.1 Средства, действащи против ендопаразити

2.1.1 Бензимидазоли и про-бензимидазоли

Фармакологично активно вещество	Остатъчен маркер	Порода животни	МГО	Таргетни тъкани	Други условия
---------------------------------	------------------	----------------	-----	-----------------	---------------

„2.1.1.10. Албендазол сулфоксид (albendazoli sul- foxidum)	Сумата от албендазол сулфоксид, албендазол сулфон и албендазол 2- аминосулфон, изразена като албендазол	Говеда, овце, фазани	1 000 µg/kg	Черен дроб	Срокът на временните МГО изтича на 1.1.1998”
			500 µg/kg	Бъбреци	
			100 µg/kg	Мускули, мастни тъкани	
		Говеда, овце	100 µg/kg	Мляко	

Г. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологично активни вещества, за които не могат да се определят максимални граници:

„8. Хлоропромазин (Chlorpromaazinum)”