

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 749/97 НА КОМИСИЯТА

от 25 април 1997 година

за изменение на приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. за определяне на процедура на Общността за установяване на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храни от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1430/94 на Комисията ⁽²⁾ и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при животни, отглеждани за производство на храни;

като има предвид, че максимално допустимите граници следва да се определят само след разглеждане, в рамките на Комитета по ветеринарномедицински продукти, на цялата информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответното вещество за потребителя на храни от животински произход и до влиянието на остатъчните количества върху промишлената преработка на храните;

като има предвид, че при определянето на максимално допустимите граници на остатъчните количества от ветеринарномедицински продукти, съдържащи се в храните от животински произход е необходимо да се посочат животинските видове, у които може да присъстват остатъчни количества, нивата, които може да се присъстват във всяка от съответните месни тъкани, получени от третираното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното количество, което е подходящо за мониторинга на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество);

⁽¹⁾ ОВ № L 224, 18.8.1990 г. стр.1.

⁽²⁾ ОВ № L 156, 23.6.1994 г. стр.6.

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими граници на остатъчните количества за прицелните тъкани на черния дроб и бъбреците; като има предвид, че, при международната търговия черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупното месо, максимално допустими граници на остатъчните количества следва винаги да се определят също и за мускулната и мастната тъкан;

като има предвид, че в случаите, когато ветеринарномедицинските продукти са предназначени за употреба при птици-носачки, млекодайки животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед;

като има предвид, че difloxacinum и vedaprofenum следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че thiomersalum и timerfonatum следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да се позволи завършването на научните изследвания, clavulanic acid следва да бъде включена в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че, за да се позволи завършването на текущите научни изследвания, срокът на действие на временните максимално допустими граници на остатъчни вещества, предварително установени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, следва да бъде продължен за dexamethasonum;

като има предвид, че е необходимо да се предвиди период от 60 дни преди влизане в сила на настоящия регламент, за да могат държавите-членки да внесат нужните корекции в разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, чиито разрешителни са били издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ⁽³⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁽⁴⁾ с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;

като има пред вид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Комитета за адаптиране към техническия прогрес на директивите относно премахване на техническите бариери пред търговията в сектора на ветеринарномедицински препарати,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

⁽⁴⁾ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31

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 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 25 април 1997 година

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

Приложенията към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят, както следва:

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Противозаразни агенти

1.2. Антибиотици

1.2.3. Квинолони

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„1.2.3.3. Difloxacinum	Difloxacinum	Пилета, пуйки	1900 µg/kg	Черен дроб	
			600 µg/kg	Бъбрек	
			300 µg/kg	Мускул	
			400 µg/kg	Кожа/мазнина	

4. Противовъзпалителни средства

4.1. Противовъзпалителни антистероидни

4.1.1. Деривати на арилпропионова киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„4.1.1.1. Vedaprofenum	Vedaprofenum	Еднокопитни	1000 µg/kg	Черен дроб	
			100 µg/kg	Бъбрек	
			50 µg/kg	Мускул	
			20 µg/kg	Мазнина	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично	Животински вид	Други съображения
----------------	----------------	-------------------

активно/и вещество/а		
„2.8.2. Thiomersalum	Всички видове продуктивни животни	За употреба само като консервант при многократни ваксини при концентрация, не надвишаваща 0,02 %
2.8.3. Timerfonatum	Всички видове продуктивни животни	За употреба само като консервант при многократни ваксини при концентрация, не надвишаваща 0,02 %"

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Антиинфекционни средства

1.2. Антибиотици

1.2.10. Беталактамни инхибитори

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„1.2.10.1. Clavulanic acid	Clavulanic acid	Говеда, овце, свине	200 µg/kg	Мускул, черен дроб, бъбрек, мазнина	Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 1999 г. "
		Говеда, овце	200 µg/kg	Мляко	

4. Кортикоиди

4.1. Глюкокортикоиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„4.1.1. Dexamethazonum	Dexamethazonum	Говеда, овце, еднокопитни	2,5 µg/kg	Черен дроб	Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 1999 г. "
			0,5 µg/kg	Мускул, бъбрек	
		Говеда	0,3 µg/kg	Мляко	