

## **РЕГЛАМЕНТ (ЕО) №1836/97 НА КОМИСИЯТА**

**от 24 септември 1997 година**

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

**(Текст от значение за ЕИП)**

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 <sup>(1)</sup>, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1430/94 на Комисията <sup>(2)</sup> 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 установяването на максимални граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в храните от животински произход, е необходимо да се определят животинските видове, в които може да има остатъчни количества, концентрациите в които могат да се срещат във всяка от съответните телесни тъкани, получени от обработено животно (прицелни тъкани) и естеството на остатъчното вещество, което е от значение за наблюдението на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество);

---

<sup>(1)</sup> ОВ № L 224, 18.8.1990 г. стр.1.

<sup>(2)</sup> 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 doramectinum следва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да се позволи завършването на научните изследвания, amitrazum и azamethiphosum следва да бъдат включени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

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 <sup>(3)</sup>, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО <sup>(4)</sup> 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:

### *Член 1*

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета се изменят, както е посочено в приложението.

### *Член 2*

---

<sup>(3)</sup> ОВ № L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

<sup>(4)</sup> ОВ № L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

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 24 септември 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:

2. Антипаразитни средства

2.3. Средства, действащи срещу вътрешни и външни паразити

2.3.1. Авермектини

| Фармакологично активно/и вещество/а | Маркерно остатъчно вещество | Животински вид | МДГОВ     | Таргетни тъкани | Други съображения                                                                |
|-------------------------------------|-----------------------------|----------------|-----------|-----------------|----------------------------------------------------------------------------------|
| „2.3.1.4.<br>doramectinum           | doramectinum                | Свине, овце    | 20 µg/kg  | Мускулатура     | Не се прилага при овце, от които се произвежда на мляко за консумация от човека” |
|                                     |                             |                | 100 µg/kg | Мазнина         |                                                                                  |
|                                     |                             |                | 50 µg/kg  | Черен дроб      |                                                                                  |
|                                     |                             |                | 30 µg/kg  | Бъбрек          |                                                                                  |

Б. Приложение III се изменя, както следва:

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства, действащи срещу външни паразити

2.2.1. Формамидини

| Фармакологично активно/и вещество/а | Маркерно остатъчно вещество                                                                             | Животински вид | МДГОВ     | Таргетни тъкани | Други съображения                          |
|-------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------|-----------|-----------------|--------------------------------------------|
| „2.2.1.1.<br>amitrazum              | Сбор от amitrazum и всички метаболити, съдържащи 2,4-DMA приблизително поравно, изразени като amitrazum | Пчели          | 200 µg/kg | Мед             | Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 1999 г.” |

### 2.2.2. Органофосфати

| Фармакологично активно/и вещество/а | Маркерно остатъчно вещество | Животински вид                                        | МДГОВ        | Таргетни тъкани                           | Други съображения                          |
|-------------------------------------|-----------------------------|-------------------------------------------------------|--------------|-------------------------------------------|--------------------------------------------|
| „2.3.1.4.<br>azamethiphosum         | azamethiphosum              | Риби от семейство Salmonidae<br>Пъстървови (Сьомгови) | 100<br>µg/kg | Мускулатура и кожа в естествени пропорции | Временните МДГОВ изтичат на 1 юли 1999 г.” |