

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 121/98 НА КОМИСИЯТА

от 16 януари 1998 година

за изменение на приложения I, II 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 ⁽¹⁾, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1850/97 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 264, 26.9.1997 г., стр. 12.

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 данофлорксацин, цефазолин и триметоприм следва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че линиолеум, фолна киселина, бетаин и цефазолин следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да се позволи завършването на научните изследвания, продължителността на валидност на временните граници за остатъчните количества, предварително дефинирани в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 следва да бъдат удължени за пенетамат;

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:

Член I

⁽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 на Съвета по този начин се изменят, както е посочено в приложението.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на 60-ия ден след публикуването му в *Официалния вестник на Европейските общности*.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 16 януари 1998 година

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение I се изменя, както следва:

1. Противозаразни агенти

1.1. Хемотерапевтични

1.1.2. Производни на диаминопиримидина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
Trimethoprim	Trimethoprim	Говеда	50 µg/kg	Мускули, мазнини, черен дроб, бъбрек, мляко	
		Свине	50 µg/kg	Мускули, кожа и мазнини, черен дроб, бъбрек	
		Птици	50 µg/kg	Мускули, кожа и мазнини, черен дроб, бъбрек	Не е предназначено за употреба при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека
		еднокопитни	100 µg/kg	Мускули, мазнини, черен дроб, бъбрек	
		риби	50 µg/kg	Мускули и кожа в естествени пропорции	

1.2. Антибиотици
1.2.2. Цефалоспорици

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
Cefazolin	Cefazolin	Овце, кози	50 µg/kg	Мляко	

1.2.3. Куинолони

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
Danofloxacin	Danofloxacin	Говеда	200 µg/kg	Мускули	Не е предназначено за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека
			100 µg/kg	Мазнини	
			400 µg/kg	Черен дроб, бъбрек	
		Пилета	200 µg/kg	Мускули	Не е предназначено за употреба при животни, чиито яйца са предназначени за консумация от човека
			100 µg/kg	Кожа и мазнини	
			400 µg/kg	Черен дроб, бъбрек	

Б. Приложение II се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
Cefazolin	Овце, кози	само за интрамамарна употреба (освен ако вимето може да се използва като храна за консумация от човека)
Betain	Всички видове, от които се произвежда храна	
Фолиева киселина	Всички видове, от които се произвежда храна	
Oleum Lini	Всички видове, от които се произвежда храна	

В. Приложение III се изменя, както следва:

1. Противозаразни агенти

1.2. Антибиотици

1.2.10. Пеницилини

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
Penethamat	Benzylpenicilin	Говеда	50 µg/kg	Мускули, мазнини, черен дроб, бъбрек	Условно изтичане на МДГОВ на 1 януари 2000 г.
			4 µg/kg	Мляко	
		Свине	50 µg/kg	Мускули, мазнини, черен дроб, бъбрек	