

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 613/98 НА КОМИСИЯТА

от 18 март 1998 година

за изменение на приложения II, III и IV 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) № 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 вещества, 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 калиев нитрат, калиев dl-аспартат, калиев глюкуронат и калиев глицерофосфат следва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

като има предвид, че за да се позволи завършването на научните изследвания, флорфеникол и моксидектин следва да бъдат включени в приложение III 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 албендазол сулфоксид и карпрофен;

като има предвид, че максимални граници за остатъчни количества за метронидазол не могат да бъдат установени, защото остатъчните количества, на всяко ниво, в хранителните продукти от животински произход, могат да представляват риск за здравето на консуматора; като има предвид, че това следва да бъде включено в приложение IV 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 ⁽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,

⁽³⁾ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁽⁴⁾ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения II, III и IV 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 60ия 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 18 март 1998 година

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение II се изменя, както следва:

1. Неорганични химични средства

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
Калиев нитрат	Всички видове, от които се произвежда храна	
Калиев DL-аспартат	Всички видове, от които се произвежда храна	
Калиев глюкорон	Всички видове, от които се произвежда храна	
Калиев глицерофосфат	Всички видове, от които се произвежда храна	

Б. Приложение III се изменя, както следва:

1. Противозаразни агенти

1.2. Антибиотици

1.2.11. Флорфеникол и свързани съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Florfenicol	Сума от флорфенол и неговите метаболити, оразмерен и като флорфенол-амин	Риба	1 000 µg/kg	Мускули и кожа в естествени пропорции	Условно изтичане на МДГОВ на 1 юли 2000 г.

2. Антипаразитни агенти

2.1. Агенти, действащи срещу вътрешни паразити

2.1.1. Бензимидазоли и про-бензимидазоли

Фармаколог	Маркерно	Животински	МДГОВ	Прицелни	Други
------------	----------	------------	-------	----------	-------

ично активно(и) вещество(а)	остатъчно вещество	вид		тъкани	съображ ения
„Albendazole sulphoxide	Сума от Albendazole, Albendazole sulphoxide и Albendazole 2- amino sulphone, изразени като Albendazole	Говеда, овце, фазани	1 000 µg/kg	Черен дроб	Условно изтичане на МДГОВ на 1 януари 2000 г.
			500 µg/kg	Бъбрек	
			100 µg/kg	Мускули, мазнини	
	Говеда, овце		100 µg/kg	Мляко	

2.3. Агенти, действащи срещу вътрешни и външни паразити

2.3.1. Авермектини

Фармакологи чно активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животинс ки вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображе ния
„Moxidectin	Moxidecti п	Коня	50 µg/kg	Мускули	Условно изтичане на МДГОВ на 1 януари 2000 г.
			500 µg/kg	Мазнини	
			100 µg/kg	Черен дроб	
			50 µg/kg	Бъбрек	

4. Противовъзбуждащи агенти

4.1. Нестероидални противовъзбуждащи агенти

4.1.1. Производни на арилпропионната киселина

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Carprofen	Carprofen	Говеда	1 000 µg/kg	Черен дроб, бъбрек	Условно изтичане на МДГОВ на 1 януари 2000 г.
			500 µg/kg	Мускули, мазнини	
			1 000 µg/kg	Черен дроб, бъбрек	
			50 µg/kg	Мускули	
			100 µg/kg	Мазнини	

В. Приложение IV се изменя, както следва:

Списък на фармакологично активните вещества, за които не могат да бъдат определени максимални нива

„Метронидазол”.