

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1569/98 НА КОМИСИЯТА

от 17 юли 1998 година

за изменение на приложения II и III 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

(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 установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустими граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински препарати в продуктите от животински произход¹, последно изменен от Регламент (ЕО) № 1568/98 на Комисията², и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

като има предвид, че съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90, трябва да бъдат постепенно установени максимално допустимите граници на остатъчни вещества за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в рамките на Общността във ветеринарномедицинските продукти, предназначени за администриране на животни, от които се произвежда храна;

като има предвид, че максимално допустимите граници на остатъчни вещества следва да бъдат установени само след проверка от Комитета по ветеринарномедицински продукти на всяка съответна информация, отнасяща се до безопасността на остатъчните количества от съответната субстанция за потребителя на продукти от животински произход и влиянието на остатъчните количества върху индустриалната преработка на храни;

като има предвид, че при установяването на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицинските продукти в продуктите от животински произход, е необходимо да се определят животинските видове, в които може да има остатъчни количества, нивата на които може да има във всяка от съответните месни тъкани, получени от третирано животно (прицелни тъкани) и естеството на остатъчното количество, което е свързано с наблюдението на остатъчните количества (маркерно остатъчно вещество);

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² Виж стр. 1 от настоящия Официален вестник.

като има предвид, че за контрола на остатъчните количества, както е предвидено в съответното законодателство на Общността, максимални граници за остатъчните количества следва обикновено да бъдат установявани за прицелните тъкани като черен дроб или бъбрек; като има предвид, че черният дроб и бъбреците често се отстраняват от трупното месо, обект на международната търговия, и максимални граници за остатъчните количества следователно следва да се установят също за мускулни или масни тъкани;

като има предвид, че в случай на ветеринарномедицински продукти, предназначени за употреба при снасящи птици, кърмещи животни или медоносни пчели, максимални граници за остатъчните количества трябва също да бъдат установени за яйца, мляко или мед;

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

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

като има предвид, че следва да се предвиди период от 60 дена, преди влизането в сила на настоящия регламент, за да се позволи на държавите-членки да направят всички промени, които може да са необходими за разрешителните за пускане на пазара на съответните ветеринарномедицински продукти, които са издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета³, последно изменена от Директива 93/40/ЕИО⁴, за да се вземат под внимание 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 II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета се изменят, както е посочено в приложението.

Член 2

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

³ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

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

Съставено в Брюксел на 17 юли 1998 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Динопрост	Всички видове бозайници	
Бензокаин	Всички видове, от които се произвежда храна	За употреба само като локално успокоително
Тетракаин	Всички видове, от които се произвежда храна	За употреба само като локално успокоително”

Б. Приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменя, както следва:

5. Противовъзбуждащи агенти

5.1. Не-стероидни противовъзбуждащи агенти

5.1.2. Производни на еноличната киселина

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Мелоксикам	Мелоксикам	Говеда	25 µg/kg	Мускул	Временните МДГОВ-а изтичат на 1 януари 2000 г.”
			60 µg/kg	Черен дроб	
			35 µg/kg	Бъбрек	