

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2692/98 НА КОМИСИЯТА

от 14 декември 1998 година

за изменение на приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета 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 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, млекодайни животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед;

като има предвид, че манганиев сулфат, манганиев рибонуклеат, манганиев пидолат, манганиев окис, манганиев глицерофосфат, манганиев глюконат, манганиев хлорид и манганиев карбонат следва да бъдат включени в приложение II 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,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета по този начин се изменя, 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 14 декември 1998 година

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Двуманганиев триокис	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев карбонат	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев хлорид	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев глюконат	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев глицерофосфат	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев окис	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев пидолат	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев рибонуклеат	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба
Манганиев сулфат	Всички видове, от които се произвежда храна	Само за орална употреба”