

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 954/1999 НА КОМИСИЯТА

от 5 май 1999 година

за изменение на приложение III 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 произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) № 1430/94 на Комисията², и по-специално членове 6, 7 и 8 от него,

1) 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.

2) 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.

3) 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г. стр. 1.

² ОВ L 156, 23.6.1994 г. стр. 6.

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).

4) 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.

5) 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.

6) Като има предвид, че с цел да се позволи завършването на научни изследвания, в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва да се включат циперметрин, алфациперметрин и цефкином.

7) 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 Съвета¹, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО² с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент.

(
8) като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, съответстват на становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложение III към Регламент № 2377/90(ЕИО) се изменя съгласно приложението към настоящия регламент.

¹ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1

² ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на шейсетия ден след датата на неговото публикуване 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 5 май 1999 година.

За Комисията
Martin BANGEMAN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

- 1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.4. Цефалоспорини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Cefquinome Цефкином	Cefquinome Цефкином	Свине	50 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2000 г.”

- 2. Антипаразитни средства
- 2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити
- 2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Alphasulpermethrin Алфациперметрин	Сурперметрин Циперметрин (сума от изомери)	Говеда, овце	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко <i>Да се съблюдават по-нататъшните разпоредби в Директивата</i>	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 г.

		Пилета	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	93/57/ЕО на Съвета (ОВ L 211, 23.8.1992, с.1) Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца	
Суpermethrin Циперметрин	Суpermethrin Циперметрин (сума от изомери)	Говеда, овце, кози	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко <i>Да се съблюдават по-нататъшните разпоредби в Директива 93/57/ЕО на Съвета (ОВ L 211, 23.8.1992, стр.1)</i>	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 януари 2002 г.”
	Свине	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбреци		
	Пилета	50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Кожа + мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца		

		Рибни от сем. Salmonidae Пъстървови (СЪОМГОВИ)	50 µg/kg 50 µg/kg	Мускул и кожа в естествени пропорции	
--	--	---	----------------------	---	--