

РЕГЛАМЕНТ НА КОМИСИЯТА (ЕО) №998/1999

от 11 май 1999 година

за изменение на приложения I и II 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 произход¹, последно изменен с Регламент (ЕО) №1430/94 на Комисията², и по-специално членове 6 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 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.

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, млекодайки животни или медоносни пчели максимално допустими граници следва да бъдат определени също така и за яйца, мляко и мед.

6) Като има предвид, че данофлорксацин трябва да се включи в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

7) Като има предвид, че тиопрокт, *convallaria majalis*, *atropa belladonna*, *aqua levici* и *adonis vernalis* трябва да се включат в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

8) 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 ⁽¹⁾, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ² с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент.

9) Като има предвид, че предвидените в настоящия регламент мерки са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят съгласно настоящия регламент.

Член 2

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

¹ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

² 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 11 май 1999 година.

За Комисията
Martin BANGEMANN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.3. Хинолони(Квинолони)

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Danofloxacin Данофлоксацин	danofloxacin Данофлоксацин	Говеда	200 µg/kg 100 µg/kg 400 µg/kg 400 µg/kg 30 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
„Tiaprost Тиапрост	Говеда, овце, свине, коне	

3. Вещества, използвани в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
„ <i>Adonis vernalis</i> <i>Адонис верналис</i> “	Всички видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продуктите, които да не надвишават една процентна част.
<i>Aqua levici</i>	Всички видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея
<i>Atropa belladonna</i>	Всички видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продуктите, които да не надвишават една процентна част.
<i>Convallaria majalis</i>	Всички видове, използвани за храна	Само за употреба в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продуктите, които да не ненадвишават една хилядна част.