

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1942/1999 НА КОМИСИЯТА

от 10 септември 1999 година

за изменение на приложение I, II и III 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, 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 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г. стр. 1.

² ОВ L 156, 23.6.1994 г. стр. 6.

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 клорсулон, данофлоксацин, флорфеникол и моксидектин трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

7) Като има предвид, че левометадон, фенпирамидов хлорхидрат, *apocynum cannabinum*, хидрохлортиазид, *virola sebifera*, *selenicereus grandiflorus*, *thuja occidentalis*, трикаинов мезилат, трихлорметиазид, винкамин и *harunga madagascariensis* трябва да бъдат включени в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

8) Като има предвид, че за приключването на научните изследвания следва да бъде включен делтаметрин в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

9) 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.

10) Като има предвид, че мерките, предвидени в настоящия регламент, са съобразени със становището на Постоянния комитет по ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят съгласно приложението към настоящия регламент;

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на шестдесетия ден след публикуването му в *Официалния 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 10 септември 1999 година.

За Комисията
Karel VAN MIERT
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни лекарствени средства

1.2. Антибиотици

1.2.3. Квинолони

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Данофлоксацин „Danofloxacin	Данофлоксацин Danofloxacin	Свине	100 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	

1.2.5. Флорфеникол и свързани съставки

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Флорфеникол Florfenicol	Сбор от флорфеникол и неговите метаболити, измерени като флорфениколамин	Свине	300 µg/kg 500 µg/kg 2 000 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	

2. Антиинфламаторни средства

2.1. Препарати, действащи срещу ендопаразити

2.1.5. Бензенсулфонамиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Клорсулон Clorsulon	Клорсулон Clorsulon	Говеда	35 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци	

2.3. Средства, действащи срещу ендо- и ектопаразитите

2.3.1. Авермектини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно веществ	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Моксидектин Moxidectin	Моксидектин Moxidectin	Еднокопитни	50 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
Фенпирамидов хлорхидрат Fenpipramide hydrochloride	Еднокопитни	Само интравенозно прилагане
Хидрохлортиазид Hydrochlorthiazide	Говеда	
Левометадон	Еднокопитни	Само интравенозно прилагане

Levomethadone		
Трикаинов мезилат Tricaine mesilate	Риби	Само за водно балнеолечение.
Трихлорметиазид Trichlormethiazide	Всички продуктивни бозайници	Да не се прилага при животни, които дават мляко, предназначено за консумация от човека
Винкамин Vincamine	Говеда	Да се прилага само при новородени животни

4. Вещества, използвани в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
<i>Arosynum cannabinum</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за употреба в хомеопатични ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продуктите, които да не надвишават една процентна част. Само за перорално прилагане.
Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
<i>Narunga madagascariensis</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за употреба в хомеопатични ветеринарни лекарствени средства , приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една процентна част.

<i>Selenicereus grandiflorus</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за употреба в хомеопатични ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една процентна част.
<i>Thuja occidentalis</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за употреба в хомеопатични ветеринарни-лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една процентна част.
<i>Viola sebifera</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за употреба в хомеопатични ветеринарни лекарствени средства, приготвени съгласно изискванията на хомеопатичната фармакопея при концентрации в продукта, които да не надвишават една процентна част.

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

2. Противопаразитни средства

2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити

2.2.3. Пиретрин и пиретроиди

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Делтаметрин	Делтаметрин	Говеда	10 µg/kg	Мускул	Временните МДГДОВ-

Deltamethrine	Deltamethrine	Овце Да не се използва при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека Пилета	50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 20 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg 10 µg/kg 10 µg/kg 50 µg/kg	Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мускул Кожа мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца	и	ва изтичат на 1 юли 2001 г.
---------------	---------------	---	---	--	---	-----------------------------