

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1943/1999 НА КОМИСИЯТА

от 10 септември 1999 година

за изменение на приложения 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) №1942/99 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 на черния дроб и бъбреците; като има предвид, че, при международната търговия

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г. стр. 1.

² Виж стр. 4 на настоящия Официален вестник.

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 еприномектин трябва да бъде включен в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

7) Като има предвид, че цефоперазон и атропин 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 цефоперазон в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

9) Като има предвид, че за приключването на научните изследвания, следва да се удължи срока на валидност на временните максимално допустимите граници на клавулоновата киселина, които са определени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

10) 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;

11) 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 60-ия ден след публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

¹ ОВ L 317, 6.11.1981, стр. 1.

² ОВ L 214, 24.8.1993, 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:

- 2. Противопаразитни средства
- 2. 3. Средства, действащи срещу ендо- и ектопаразитите
- 2.3. 1. Авермектини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Еприномектин Eprinomectine	Еприномектин B1a Eprinomectine	Говеда	50 µg/kg 250 µg/kg 1 500 µg/kg 300 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	

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

- 2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
Атропин Atropine	Всички видове продуктивни животни	
Цефоперазон Cefoperazone	Говеда	Да се използва само за интрамамарно прилагане при крави в лактационен период и във всички тъкани без млякото”

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

- 1. Антиинфекциозни препарати

1.2. Антибиотици

1.2.1. Инхибитори на бета-лактамазата

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелн и тъкани	Други съображения
„Клавулонова киселина Clavulanic acid	Клавулонова киселина Clavulanic acid	Говеда, овце Говеда, овце, свине	200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg 200 µg/kg	Мляко Мускул и Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МДГОВ-ва изтичат на 1.7.2001 г.

1.2.4. Цефалоспорини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Цефоперазон Cefoperazone	Цефоперазон Cefoperazone	Говеда	50 µg/kg	Мляко	Временните МДГОВ-ва изтичат на 1.1.2001 г.