

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2385/1999 НА КОМИСИЯТА

от 10 ноември 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 произход ¹, последно изменен с Регламент (ЕО) №1943/99 на Комисията ² 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 субстанции, 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

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г. стр.1.

² ОВ L 241 от 11.9.1999, стр. 9.

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 флубендазол и флорфеникол трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90;

7) като има предвид, че *strychni semen, ruta graveolens, ruscus aculeatus, lauri fructus, lauri folii aetheroleum, juniperi fructus, hippocastani semen* и *capsici fructus acer* 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 фоксим 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 Съвета ¹, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ² с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент;

10) като има предвид, че предвидените в настоящия регламент мерки, 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 *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 ноември 1999 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Флорфеникол и свързани съставки

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Флорфеникол Florfenicol	Сбор от флорфеникол и неговите метаболити, измерени като флорфениколамин	Пилета	100 µg/kg 200 µg/kg 2 500 µg/kg 750 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се прилага при животни, които снасят яйца, предназначени за консумация от човека”

2. Противопаразитни средства

2.1. Лекарствени средства, действащи срещу ендопаразити

2.1.3. Бензимидазоли и пробензимидазоли

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Флубендазол Flubendazole	Сбор от флубендазол и (2-амино 1Н-бензимидазол-5-алкил) (4флуорофенил) метанон	Пуйки	50 µg/kg 50 µg/kg 400 µg/kg 300 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци”	

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

4. Вещества, използвани в хомеопатичните ветеринарни лекарствени средства

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„ <i>Ruta graveolens</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 едно хилядна част. Да не се прилага при животни, от които се добива мляко за консумация от човека.”

6. Вещества от растителен произход

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„ <i>Capsici fructus acer</i> “	Всички видове продуктивни животни	
<i>Hippocastani semen</i>	Всички видове продуктивни животни	Само за локално прилагане
<i>Juniperi fructus</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Lauri folii aetheroleum</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Lauri fructus</i>	Всички видове продуктивни животни	
<i>Ruscus aculeatus</i>	Всички видове продуктивни животни	Единствено за локално приложение
<i>Strychni semen</i>	Говеда, овце, кози	Само перорално, до равностойността на 0,1 mg стрихнин на kg живо тегло”

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

2. Антипаразитни средства

2.2. Лекарствени средства, действащи срещу ектопаразити

2.2.4. Органофосфати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Таргетни тъкани	Други съображения
„Фоксим Phoxime	Фоксим Phoxime	Свине	20 µg/kg 700 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МДГОВ-ва изтичат на 1 януари 2001 г.”