

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2393/1999 НА КОМИСИЯТА

от 11 ноември 1999 година

за изменение на приложения I, II и 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) № 2385/1999 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 288, 11.11.1999 г., стр. 14.

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 мелоксикам, амитраз и албендазолов оксид трябва да бъдат включени в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

7) Като има предвид, че натриев тозилхлорамид, парацетамол, хуминови киселини, техните натриеви соли, хлорфенамин, битуминосулфонати, амониеви и натриеви соли, бетаинов глюкоронат и аминокиселини-2-етанолов глюкоронат 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 дицикланил 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

¹ ОВ L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

² ОВ L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

Настоящият регламент влиза в сила на шейсетия ден след публикуването му 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 11 ноември 1999 година.

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

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

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	Прицелни тъкани	Други съображения
„Албендазол окис Abendazole oxide	Сбор от албендазолов окисид, албендазолесулфон и албендазол 2-аминосулфон, изразен като албендазол	Говеда, овце	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	

2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити

2.2.2. Формамидини

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Амитраз Amitraz	Сбор от амитраз и от всички метаболити, съдържащи радикал 2,4-диметиланилин, изразен като амитраз	Пчели (мед)	200 µg/kg	Мед	

4. Антиинфламаторни средства

4.1. Нестероидни противовъзпалителни средства

4.1.4. Деривати на оксикама

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Мелоксикам Meloxicam	Мелоксикам Meloxicam	Говеда	25 µg/kg 60 µg/kg 35 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци	

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

2. Органични съединения

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Животински вид	Други съображения
„Амино-2 етанолов глюкоронат „2-aminoetanol glucuronate	Всички видове продуктивни животни	
Бетаинов глюкоронат Betaine glucuronate	Всички видове продуктивни животни	
Битуминосулфонати, амониеви и натриеви соли Bituminosulfonates, ammonium and sodium salt	Всички продуктивни бозайници	Само за локално прилагане Да не се използва при животни, от които се получава мляко, предназначено за консумация от човека
Хлорфенамин Chlorphenamine	Всички продуктивни бозайници	
Хумични киселини и техните натриеви соли Humic acids and their sodium salts	Всички видове продуктивни животни	Само за пероално прилагане
Парацетамол Paracetamol	Свине	Само за пероално прилагане
Натриев тозилхлорамид Tosylchloramide sodium	Риби	Само за водно балнеолечение

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

2. Противопаразитни вещества

2.2. Вещества, действащи на ектопаразитите

2.2.6. Производни на пиримидина

Фармакологично активно(и) вещество(а)	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
Дицикланил Dicyclanile	Сбор от дицикланил и 2,4,6-триамино-пиримидин-5-карбонитрил	Овце	200 µg/kg 50 µg/kg 400 µg/kg 400 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МДГОВ-ва изтичат на 1 юли 2000 г. Да не се прилага при животни, от които се получава мляко, предназначено за консумация от човека