

РЕГЛАМЕНТ НА КОМИСИЯТА (ЕО) № 1286/2000

от 19 юни 2000 година

за изменение и допълнение на приложение I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход

(текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаването на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета от 26 юни 1990 г. за установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход ⁽¹⁾, последно изменен и допълнен с Регламент (ЕО) № 2758/1999 на Комисията ⁽²⁾, и в частност членове 6, 7 и 8,

като има предвид, че:

(1) Съгласно Регламент (ЕИО) № 2377/90 трябва постепенно да се определят максимално допустимите граници на остатъчни вещества за всички фармакологично активни субстанции, които се използват в Общността за влагане във ветеринарните лекарствени средства, предназначени за животните, използвани за храна.

(2) Максимално допустими граници на остатъчни вещества могат да се определят само след като Комитетът за ветеринарни лекарствени средства прегледа всички необходими данни, свързани с безопасността на остатъците от съответното вещество по отношение на потребителите на хранителни продукти от животински произход и с влиянието на остатъчните вещества върху промишлената преработка на храните.

(3) При определянето на максимално допустими граници на остатъчните вещества от ветеринарни лекарствени средства в храните от животински произход следва да се уточнят животинските видове, в които може да се открият тези остатъчни вещества, допустимите нива на остатъчни вещества за всяка от месните тъкани, получени от обработеното животно (прицелна тъкан), както и естеството на остатъчното вещество, необходимо за контрола на остатъчните вещества (маркерно остатъчно вещество).

(4) За осъществяване контрола на остатъчните вещества трябва да се определят, въз основа на законодателството на Общността по тази материя, максимално допустими граници на остатъчни вещества главно за прицелните тъкани, черния

¹ ОВ, № L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ, № L 331, 23.12.1999 г., стр. 49.

дроб или бъбреците. Черният дроб и бъбреците често се отстраняват от кланичните трупове, които са предмет на международна търговия, и поради това също следва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за мускулните или мастните тъкани.

(5) По отношение на ветеринарни лекарствени средства, предназначени за птици носачки, за животни в лактационен период или за медоносни пчели, също следва да се определят максимално допустими граници на остатъчни вещества за яйцата, млякото или меда.

(6) Феноксиметилпеницилинът трябва да се включи в Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) Калциевият аспартат, *rhei radix*, стандартизираните екстракти и препаратите от него, *matricaria recutita* и препаратите от нея, цинковият аспартат, натриевият салицилат, натриевият ацетилсалицилат, салициловата киселина, метилсалицилатът, калциевият карбасалат (урея плюс калциев ацетилсалицилат) и бисмутовата основна сол на азотната киселина и алуминиевият салицилат, основен и DL-лизин на ацетилсалициловата киселина, трябва да се включат в Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) С оглед да се създаде възможност за завършване на научните изследвания, следва да се включат метилпреднизолон и ацетилизованерилтилозин в Приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(9) Следва да се предвиди достатъчен срок преди влизането в сила на настоящия регламент, през който държавите-членки да внесат необходимите промени, предвид разпоредбите на настоящия регламент, в разрешенията за продажба на съответните ветеринарни лекарствени средства, издадени съгласно Директива 81/851/ЕИО на Съвета ⁽³⁾, последно изменена и допълнена с Директива 93/40/ЕИО ⁽⁴⁾.

(10) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет за ветеринарни лекарствени средства,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I, II и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят и допълват в съответствие с приложението към настоящия регламент.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на третия ден, следващ деня на неговото публикуване в *Официален вестник на Европейските общности*.

³ ОВ, № L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁴ ОВ, № L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

Той се прилага, считано от шестдесетия ден, следващ деня на неговото публикуване.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и е пряко приложим във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 19 юни 2000 година

За Комисията
Erkki LIIKANEN
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

А. Следната субстанция се включва в Приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на фармакологично активните субстанции, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества):

1. Антиинфекциозни лекарствени средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.1. Пеницилини

Фармакологично активна субстанция(-и)	Маркерно остатъчно вещество	Животински видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Феноксиметилпеницилин Phenoxymethylpenicillin	Феноксиметилпеницилин Phenoxymethylpenicillin	Свине	25 µg/kg 25 µg/kg 25 µg/kg	Мускулатура Черен дроб Бъбрециг”	

Б. Следните субстанции се включват в Приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на субстанциите, неподлежащи на максимално допустими граници на остатъчни вещества):

2. Органични съединения

Фармакологично активна субстанция(-и)	Животински видове	Други разпоредби
„Алуминиев салицилат, основен Aluminium salicylate, basic	Всички видове, използвани за храна, с изключение на риба	Само за локално прилагане
Бисмутова основна сол на азотната киселина Bismuth subnitrate	Говеда	Само за интрамамарно прилагане
Калциев аспартат Calcium aspartate	Всички видове, използвани за храна	
Метилсалицилат Methyl salicylate	Всички видове, използвани за храна, с изключение на риба	Само за локално прилагане
Салицилова киселина Salicylic acid	Всички видове, използвани за храна, с изключение на риба	Само за локално прилагане
Натриев салицилат Sodium salicylate	Всички видове, използвани за храна, с изключение на риба	Само за локално прилагане”
Цинков аспартат Zink aspartate	Всички видове, използвани за храна	

6. Субстанции от растителен произход

Фармакологично активна субстанция(-и)	Животински видове	Други разпоредби
„ <i>Matricaria recutita</i> и препарати от нея	Всички видове, използвани за храна	

<i>hei radix</i> , стандартизирани екстракти и препарати от него	Всички видове, използвани за храна”	
--	-------------------------------------	--

В. Следните субстанции се включват в Приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 (Списък на фармакологично активните субстанции, използвани във ветеринарните лекарствени средства, за които са определени максимално допустими граници на остатъчни вещества):

1. Антиинфекциозни средства
- 1.2. Антибиотици
- 1.2.2. Макролиди

Фармакологично активна субстанция(-и)	Маркерно остатъчно вещество	Животинск и видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Ацетилизовалерил тилозин Acetylisovaleryltylosin	Сума от Ацетилизовалерилтилозин и 3-О-ацетилозин acetylisovaleryltylosin и 3-О-acetyltylosin	Свине	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Мускулатура Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГОВ изтичат на 1 юли 2001 г.”

7. Кортикоиди
- 7.1. Глюкокортикоиди

Фармакологично активна субстанция(-и)	Маркерно остатъчно вещество	Животинск и видове	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други разпоредби
„Метилпреднизолон Methylprednisolone	Метилпреднизолон Methylprednisolone	Говеда	10 µg/kg 10	Мускулатура Мазнина Черен дроб	Временните МГОВ изтичат на 1 юли

			$\mu\text{g/kg}$ 10 $\mu\text{g/kg}$ 10 $\mu\text{g/kg}$	Бъбреци	2001 г. Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”
--	--	--	--	---------	--