

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 1960/2000 НА КОМИСИЯТА

от 15 септември 2000 година

**за изменение на приложения I 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 създаването 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) № 1295/2000 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 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) 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) 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) За контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално допустими

¹ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ L 146, 21.6.2000 г., стр. 11.

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) 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) Спектиномицинът, дицкланилът и тилозинът трябва да се включат в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(7) С оглед да се създаде възможност за завършване на научните изследвания, следва да се включи делтаметрин в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

(8) С оглед да се даде възможност за завършване на научните изследвания, определеният по-рано в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 срокът на валидност на временните максимално допустими граници на остатъчните вещества, определени в приложение III към Регламент (ЕИО) № 2377/90, следва да се удължи за дихидрострептомицин, гентамицин, неомицин (включително фрамицетин) и стрептомицин.

(9) Следва 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 ³, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁴ с цел съобразяване с разпоредбите на настоящия регламент.

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

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Приложения I и III към Регламент (ЕИО) № 2377/90 се изменят 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 15 септември 2000 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
- 1.2.4. Макролиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Тилозин Tylosin	Тилозин А Tylosin A	Домашни птици	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци Яйца”	

1.2.10. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Спектиномицин Spectinomycin	Спектиномицин Spectinomycin	Говеда	300 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 5 000 µg/kg 200 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	
		Свине, пилета	300 µg/kg	Мускул	

			500 µg/kg 1 000 µg/kg 5 000 µg/kg	Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци”	
--	--	--	---	--	--

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства, действащи срещу ектопаразити

2.2.5. Пиримидинови деривати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Дицикланил Dicyclanil	Сума от дицикланил и 2,4,6- триамино- пираимидин-5- карбонитрил Сума от dicyclanil и 2,4,6-triamino- pyrimidine-5- carbonitrile	Овце	200 µg/kg 50 µg/kg 400 µg/kg 400 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека”

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

1. Антиинфекциозни средства

1.2. Антибиотици

1.2.5. Аминогликозиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Дихидрострептомицин Dihydrostreptomycin	Дехидрострептомицин Dihydrostreptomycin	Говеда, овце Свине	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 200 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбрек Мляко Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ изтичат на 1 юни 2002 г.
Гентамицин	Гентамицин	Говеда Говеда, свине	100 µg/kg 50 µg/kg 50 µg/kg 200 µg/kg 750 µg/kg	Мляко Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Временните МГДОВ изтича на 1 юни 2002 г.
Неомицин Neomycin (включително фрамицетин framycetin)	Неомицин Neomycin B	Говеда, свине, пилета Говеда Пилета	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 5 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко Яйца	Временните МГДОВ изтича на 1 юни 2002 г.

Стрептомицин Streptomycin	Стрептомицин Streptomycin	Говеда, овце	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg 200 µg/kg	Мускулатура Мазнина Черен дроб Бъбреци Мляко	Временните МГДОВ изтичат на 1 юни 2002 г.”
		Свине	500 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg 1 000 µg/kg	Мускул Кожа и мазнина Черен дроб Бъбреци	

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства, действащи против ектопаразити

2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животинск и вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Делтаметрин Deltamethrin	Делтаметрин Deltamethrin	Риби	10 µg/kg	Мускул и кожа в естествени пропорции	Временните МГДОВ изтичат на 1 януари 2002 г.”