

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 2391/2000 НА КОМИСИЯТА

от 27 октомври 2000 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 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) № 2338/2000 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 осъществяване контрола на остатъчните количества, според съответното законодателство на Общността, обикновено следва да се определят максимално

¹ ОВ, № L 224, 18.8.1990 г., стр. 1.

² ОВ, № L 269, 21.10.2000 г., стр. 21.

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) По отношение на ветеринарномедицинските продукти, 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) Дицикланилът, тилмикозинът, флуметринът и хидрохлоридът на кленбутерола трябва да се включат в приложение I към Регламент (ЕИО) № 2377/90, без да се нарушават други разпоредби общностното право, в частност Директива 96/22/ЕО на Съвета ³.

(7) Бутафосфан трябва да се включи в приложение II към Регламент (ЕИО) № 2377/90.

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

(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 ⁴, последно изменена с Директива 93/40/ЕИО ⁵.

(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, II 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*.

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

³ ОВ, № L 125, 23.5.1996 г., стр. 3.

⁴ ОВ, № L 317, 6.11.1981 г., стр. 1.

⁵ ОВ, № L 214, 24.8.1993 г., стр. 31.

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

Съставено в Брюксел на 27 октомври 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
„Тилмикозин Tilmicosin	Тилмикозин Tilmicosin	Говеда	50 µg/kg	Мляко”	

- 2. Антипаразитни средства
- 2.2. Антибиотици
- 2.2.3. Пиретроиди

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Флуметрин Flumethrin	Флуметрин Flumethrin (сума от транс-Z-изомери)	Овце	10 µg/kg 150 µg/kg 20 µg/kg 10 µg/kg	Мускул Мазнина Черен дроб Бъбреци	Да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за консумация от човека

- 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-пиридин-5-карбонитрил Сума от dicyclanil и 2,4,6-triamino-pyrimidine-5-carbonitrile	Овце	200 µg/kg 150 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”

3. Средства, действащи върху нервната система

3.2. Средства, действащи върху вегетативната нервна система

3.2.2. β2симпатомиметични лекарствени средства (β2-адреномиметици)

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„Хидрохлорид на кленбутерола Clenbuterol hydrochloride	Кленбутерол Clenbuterol	Говеда	0,1 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg 0,05 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци Мляко	-
		Еднокопитни животни	0,1 µg/kg 0,5 µg/kg 0,5 µg/kg	Мускул Черен дроб Бъбреци”	

--	--	--	--	--	--

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

2. Органични химикали

Фармакологично активно/и вещество/а	Животински вид	Други съображения
„Бутафосфан Butafosfan	Говеда	Само за интравенозно прилагане”

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

2. Антипаразитни средства

2.2. Средства, действащи против ектопаразити

2.2.4. Органофосфати

Фармакологично активно/и вещество/а	Маркерно остатъчно вещество	Животински вид	МДГОВ	Прицелни тъкани	Други съображения
„ Фоксим „Phoxim	Фоксим Phoxim	Овце	50 µg/kg 400 µg/kg 50 µg/kg	Мускул Мазнина Бъбреци	Временните МГДОВ-ва изтичат на 1 юли 2001 г.; да не се употребява при животни, чието мляко е предназначено за

					консумация от човека”
--	--	--	--	--	-----------------------