

31997R0434

7.3.1997

ОФИЦИАЛЕН ВЕСТНИК НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ

L 67/1

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 434/97 НА СЪВЕТА**от 3 март 1997 година****за изменение на Регламент (ЕИО) № 2377/90 на Съвета относно установяване на процедура на Общността за определяне на максимално допустимите граници на остатъчни вещества от ветеринарномедицински продукти в храните от животински произход**

СЪВЕТАТ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност, и по-специално член 43 от него,

като взе предвид предложението на Комисията ⁽¹⁾,като взе предвид становището на Европейския парламент ⁽²⁾,като взе предвид становището на Икономическия и социален комитет ⁽³⁾

като има предвид, че Регламент (ЕИО) № 2377/90 ⁽⁴⁾ предвижда постепенно оценяване за вещества, чиято употреба е била разрешена към датата на влизане в сила на настоящия регламент, и като има предвид, че член 14 от него предвижда, че от 1 януари 1997 г. „предписването на животни, отглеждани за храна, на ветеринарни лекарствени средства, съдържащи фармакологично активни субстанции, които не са посочени в приложения I, II или III, са забранени в Общността“;

като има предвид, че за да може тази процедура на Общността да продължи да се прилага при подходящи научни условия, без да се лишават ветеринарните лекари и потребители от средствата, необходими за опазване на здравето на животните, този срок трябва да бъде продължен за веществата, за които са постъпили молби за установяване на максимално допустими граници, подадени в Комисията или в Европейската агенция за оценка на лекарствените средства преди 1 януари 1996 г., или диференцирано продължаване на срока в зависимост от характера на веществото,

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

Съставено в Брюксел на 3 март 1997 година.

За Съвета
Председател
M. DE BOER

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Следните алинеи се добавят към член 14 от Регламент (ЕИО) № 2377/90:

„Въпреки това срокът, посочен в предходната алинея, може да бъде отложен за вещества, чиято употреба е била разрешена към датата на влизане в сила на настоящия регламент, както и за които са подадени заявления за установяване на максимално допустими граници в Комисията или Европейската агенция за оценка на лекарствените средства преди 1 януари 1996 г.:

- до 1 януари 1998 г. за средства, получени от пирозолидон, нитроимидазоли, арсанилова киселина и фенилбутозона,
- до 1 януари 2000 г. за други средства.

Агенцията публикува списък на въпросните вещества преди 7 юни 1997 г.“

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила в деня на публикуването му в *Официален вестник на Европейските общности*.

Настоящият регламент се прилага от 1 януари 1997 г.

⁽¹⁾ ОВ С 381, 17.12.1996 г., стр. 9.

⁽²⁾ Становище от 20 февруари 1997 г. (все още не публикувано в *Официален вестник*).

⁽³⁾ Становище от 27 февруари 1997 г. (все още не публикувано в *Официален вестник*).

⁽⁴⁾ ОВ L 224, 18.8.1990 г., стр. 1. Регламент, последно изменен с Регламент (ЕО) № 17/97 на Комисията (ОВ L 5, 9.1.1997 г., стр. 12).