

31995R1798

L 174/20

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

26.7.1995

**REGULAMENTUL (CE) NR. 1798/95 AL COMISIEI
din 25 iulie 1995**

**de modificare a anexei IV la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului de instituire a unei proceduri
comunitare pentru stabilirea limitelor maxime de reziduuri de medicamente de uz veterinar în alimentele
de origine animală**

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

având în vedere Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului din 26 iunie 1990 de instituire a unei proceduri comunitare pentru stabilirea limitelor maxime de reziduuri de medicamente de uz veterinar în alimentele de origine animală ⁽¹⁾, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1442/95 al Comisiei ⁽²⁾, în special articolele 7 și 8,

întrucât, în conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, este necesar ca limitele maxime de reziduuri de medicamente de uz veterinar să fie stabilite progresiv pentru toate substanțele farmacologic active utilizate în Comunitate în medicamentele de uz veterinar care urmează să fie administrate animalelor de la care se obțin produse alimentare;

întrucât limitele maxime de reziduuri nu pot fi stabilite decât după examinarea de către Comitetul pentru medicamentele de uz veterinar a tuturor informațiilor pertinente privind securitatea reziduurilor substanței în cauză pentru consumatorul de alimente de origine animală și impactul reziduurilor asupra prelucrării la scară industrială a produselor alimentare;

întrucât este necesar ca, în momentul stabilirii limitelor maxime pentru reziduurile de medicamente de uz veterinar prezente în alimentele de origine animală, să se determine speciile de animale la care aceste reziduuri pot fi prezente, nivelurile autorizate pentru fiecare dintre tipurile de carne obținută de la animalul tratat (produse de analizat) și natura reziduurilor pertinente pentru controlul reziduurilor (tip de reziduu);

întrucât, în conformitate cu legislația comunitară în materie, pentru controlul reziduurilor este necesar să fie stabilite limite maxime ale reziduurilor pentru produsele de analizat, și anume ficatul sau rinichii; întrucât ficatul și rinichii sunt adesea extrași din carcasele care fac obiectul unor schimburi internaționale și din această cauză este important, de asemenea, să fie stabilite valori limită pentru țesuturile musculare sau adipoase;

întrucât, în cazul medicamentelor de uz veterinar ce urmează a fi administrate păsărilor ouătoare, animalelor cu lapte sau albinelor, este de asemenea necesar să fie stabilite valorile limită pentru ouă, lapte sau miere;

întrucât pentru dimetridazol nu poate fi prevăzută o limită maximă a reziduurilor deoarece, indiferent de limită, reziduurile acestei substanțe în produsul alimentar de origine animală constituie un risc pentru sănătatea consumatorului; întrucât rezultă că este necesar ca dimetridazolul să fie inclus în anexa IV la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

întrucât este necesar să fie prevăzut un termen de 60 de zile înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament pentru a permite statelor membre să procedeze, în conformitate cu dispozițiile prezentului regulament, la toate adaptările necesare în cazul autorizațiilor de punere în circulație a medicamentelor de uz veterinar în cauză acordate în temeiul Directivei 81/851/CEE a Consiliului ⁽³⁾, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 93/40/CEE ⁽⁴⁾;

întrucât, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 8 din Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, proiectul cu măsurile ce urmează să fie adoptate a fost prezentat Comitetului pentru adaptarea la progresul tehnic a directivelor de eliminare a barierelor tehnice în schimburile comerciale în sectorul medicamentelor de uz veterinar; întrucât acesta nu a fost în măsură să emită un aviz și, în consecință, Comisia a prezentat Consiliului o propunere cu privire la aceste măsuri;

întrucât, în termenul prevăzut de trei luni, Consiliul nu a hotărât și nu s-a pronunțat cu majoritate simplă împotriva acestor măsuri și întrucât îi revine Comisiei sarcina de a adopta măsurile în cauză,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Anexa IV la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

Articolul 2

Prezentul regulament intră în vigoare în a șazecea zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Comunităților Europene*.

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.
⁽²⁾ JO L 143, 27.6.1995, p. 26.

⁽³⁾ JO L 317, 6.11.1981, p. 1.
⁽⁴⁾ JO L 214, 24.8.1993, p. 31.

Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.

Adoptat la Bruxelles, 25 iulie 1995.

Pentru Comisie
Martin BANGEMANN
Membru al Comisiei

ANEXĂ

Anexa IV se modifică după cum urmează:

Lista substanțelor farmacologic active pentru care nu poate fi prevăzută o limită maximă

5. Dimetridazol
-