

31996R2017

23.10.1996

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

L 270/2

**REGULAMENTUL (CE) NR. 2017/96 AL COMISIEI
din 22 octombrie 1996**

de modificare a anexei III 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. 2010/96 al Comisiei ⁽²⁾, în special articolele 6, 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, conform legislației comunitare 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 ca studiile științifice să fie duse la bun sfârșit, este necesar ca aminoizidina, marbofloxacina și cimiazolul să fie înscrise în anexa III la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

întrucât este necesar să fie prevăzut un termen de șaizeci 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 introducere pe piață 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 măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamentele de uz veterinar,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

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

Articolul 2

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

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

Adoptat la Bruxelles, 22 octombrie 1996.

Pentru Comisie

Martin BANGEMANN

Membru al Comisiei

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ JO L 269, 22.10.1996, p. 5.

⁽³⁾ JO L 317, 6.11.1981, p. 1.

⁽⁴⁾ JO L 214, 24.8.1993, p. 31.

ANEXĂ

Anexa III la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 se modifică după cum urmează:

1. Antinfecțioase

1.2. Antibiotice

1.2.5. Aminoglicozide

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„1.2.5.6. Aminozidină	Aminozidină	Bovine, porcine, iepuri, pui de găină	500 µg/kg 1 500 µg/kg	Mușchi Ficat, rinichi	Valorile provizorii ale LMR expiră la 1 iulie 1998”

1.2.6. Chinolone

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„1.2.6.3. Marbofloxacină	Marbofloxacină	Bovine	150 µg/kg 50 µg/kg 75 µg/kg	Mușchi, ficat, rinichi Grăsimi Lapte	Valorile provizorii ale LMR expiră la 1 iulie 1998”
		Porcine	150 µg/kg 50 µg/kg	Mușchi, ficat, rinichi Grăsimi + piele	

2. Antiparazitare

2.2. Medicamente cu acțiune asupra ectoparaziților

2.2.3. Derivat al iminofeniltiazolidinei

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„2.2.3.1. Cimiazol	Cimiazol	Albine	1 000 µg/kg	Miere	Valorile provizorii ale LMR expiră la 1 iulie 1999”