

31998R0426

24.2.1998

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

L 53/3

**REGULAMENTUL (CE) NR. 426/98 AL COMISIEI
din 23 februarie 1998**

de modificare a anexelor I, II și 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

(Text cu relevanță pentru SEE)

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. 121/98 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 reziduului pertinent 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 adipose;

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 este necesar ca triclabendazolul să fie inserat în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

întrucât este necesar ca izofluranul să fie inserat în anexa II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

întrucât, pentru ca studiile științifice să fie duse la bun sfârșit, este necesar ca teflubenzuronul să fie inserat 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 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

Anexele I, II și 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.

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ JO L 11, 17.1.1998, p. 11.

⁽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, 23 februarie 1998.

Pentru Comisie

Martin BANGEMANN

Membru al Comisiei

ANEXĂ

A. Anexa I se modifică după cum urmează:

2. Agenții antiparazitari
 - 2.1. Medicamente cu acțiune asupra endoparaziților
 - 2.1.3. Benzimidazoli și probenzimidazoli

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produse de analizat	Alte dispozitii
„Triclabendazol	Sumă de reziduuri extractibile care pot fi oxidație în ceto-triclabendazol	Bovine, ovine	100 µg/kg	Mușchi, ficat, rinichi	A nu se administrează animalelor de la care se obține lăptuca pentru consumul uman”

B. Anexa II se modifică după cum urmează:

2. Compuși organici

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Ecvidee	Specii de animale	Alte dispozitii
„Izofluran			Se utilizează numai ca anestezic”

C. Anexa III se modifică după cum urmează:

2. Agenții antiparazitari
 - 2.1. Medicamente cu acțiune asupra ectoparaziților
 - 2.1.2. Derivați ai aciluratului

„Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produse de analizat	Alte dispozitii
Teflubenzuron	Teflubenzuron	Salmonide	500 µg/kg	Mușchi și piele în proporție naturală	Valorile provizorii ale LMR expiră la 1.7.1.999”