

31998R1191

L 165/6

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

10.6.1998

**REGULAMENTUL (CE) NR. 1191/98 AL COMISIEI  
din 9 iunie 1998**

**de modificare a anexelor I și II 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 <sup>(1)</sup>, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1076/98 al Comisiei <sup>(2)</sup>, 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 este necesar ca rifaximina și albendazolul să fie inserate în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

întrucât ketamina, clorhidratul de denaverină, corticotropina și clorura de benzalconiu trebuie inserate în anexa II 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 introducere pe piață a medicamentelor de uz veterinar în cauză acordate în temeiul Directivei 81/851/CEE a Consiliului <sup>(3)</sup>, modificată prin Directiva 93/40/CEE <sup>(4)</sup>;

întrucât măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul comitetului permanent pentru medicamentele de uz veterinar,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

Anexele I și II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

*Articolul 2*

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

<sup>(1)</sup> JO L 224, 18.8.1990, p. 1.

<sup>(2)</sup> JO L 154, 28.5.1998, p. 14.

<sup>(3)</sup> JO L 317, 6.11.1981, p. 1.

<sup>(4)</sup> 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, 9 iunie 1998.

*Pentru Comisie*  
Martin BANGEMANN  
*Membru al Comisiei*

---

## ANEXĂ

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

## 1. Medicamente antiinfecțioase

## 1.2. Antibiotice

## 1.2.8. Ansamicină cu ciclu naftalen

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„Rifaximină	Rifaximină	Bovine	60 µg/kg	Lapte”	

## 2. Agenți antiparazitari

## 2.1. Medicamente cu acțiune asupra endoparaziților

## 2.1.3. Benzimidazoli și pro-benzimidazoli

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„Albendazol	Sumă de albendazol sulfoxid, albendazol sulfonă și albendazol 2-amino-sulfonă exprimate în albendazol	Bovine, ovine	100 µg/kg 100 µg/kg 1 000 µg/kg 500 µg/kg 100 µg/kg	Mușchi Grăsimi Ficat Rinichi Lapte”	

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

## 2. Compuși organici:

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Specii de animale	Alte dispoziții
„Clorură de benzalconiu	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	Numai ca excipient, concentrație până la 0,05 %”
Corticotropină	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	
Clorhidrat de denaverină	Bovine	
Ketamină	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	