

31999R0998

12.5.1999

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

L 122/30

**REGULAMENTUL (CE) NR. 998/1999 AL COMISIEI
din 11 mai 1999**

**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 ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar
în alimentele de origine animală**

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA COMUNITĂȚILOR EUROPENE,

întotdeauna limitele maxime ale reziduurilor pentru țesutul muscular sau adipos;

având în vedere Tratatul de instituire a Comunității Europene,

(5) întrucât, în cazul medicamentelor de uz veterinar destinate utilizării pentru păsările ouătoare, animalele cu lactație sau albinele melifere, trebuie să se stabilească și limitele maxime ale reziduurilor pentru ouă, lapte sau miere;

având în vedere Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului din 26 iunie 1990 de instituire a unei proceduri comunitare pentru stabilirea limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar în alimentele de origine animală ⁽¹⁾, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 997/1999 al Comisiei ⁽²⁾, în special articolele 6 și 8,

(6) întrucât danofloxacinul ar trebui introdus în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

(1) întrucât, în conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, limitele maxime ale reziduurilor trebuie stabilite progresiv pentru toate substanțele farmaceutice active care sunt utilizate în Comunitate în medicamentele de uz veterinar destinate animalelor de la care se obțin produse alimentare;

(7) întrucât *tiaprost*, *convallaria majalis*, *atropa belladonna*, *aqua levici* și *adonis vernalis* ar trebui introduse în anexa II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90;

(2) întrucât limitele maxime ale reziduurilor ar trebui stabilite numai după examinarea în cadrul Comitetului pentru medicamente de uz veterinar a tuturor informațiilor relevante privind siguranța reziduurilor de substanțe vizate pentru consumatorul de alimente de origine animală și impactul reziduurilor asupra prelucrării industriale a produselor alimentare;

(8) întrucât înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament ar trebui să se prevadă o perioadă de șizeci de zile pentru a le permite statelor membre să facă adaptările necesare autorizațiilor de introducere pe piață a medicamentelor de uz veterinar respective, acordate în conformitate cu Directiva 81/851/CEE a Consiliului ⁽³⁾, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 93/40/CEE ⁽⁴⁾, în scopul luării în considerare a dispozițiilor prezentului regulament;

(3) întrucât, la stabilirea limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar din alimentele de origine animală, este necesară precizarea speciei de animale în care pot exista reziduuri, nivelele care se pot regăsi în fiecare țesut de carne corespunzător obținut de la animalul tratat (țesut țintă) și natura reziduurilor relevante pentru monitorizarea reziduurilor (reziduu marker);

(9) întrucât măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamente 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 document.

Articolul 2

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

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ JO L 122, 12.5.1999, p. 24.

⁽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, 11 mai 1999.

Pentru Comisie
Martin BANGEMANN
Membru al Comisiei

ANEXĂ

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

1. Agenți anti-infecțioși
- 1.2. Antibiotice
- 1.2.3. Quinolone

Substanță(e) farmaceutic activă(e)	Reziduu marker	Specia de animale	Limitele maxime ale reziduurilor	Țesut țintă	Alte dispoziții
„Danofloxacin	danofloxacin	Bovine	200 µg/kg	Mușchi	
			100 µg/kg	Grăsimi	
			400 µg/kg	Ficat	
			400 µg/kg	Rinichi	
			30 µg/kg	Lapte”	

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

2. Compuși organici

Substanță(e) farmaceutic activă(e)	Specia de animale	Alte dispoziții
„Tiaprost	Bovine, ovine, porcine, ecvidee”	

4. Substanțe utilizate pentru medicamentele de uz veterinar homeopatice

Substanță(e) farmaceutic activă(e)	Specia de animale	Alte dispoziții
„ <i>Adonis vernalis</i>	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	De uz numai pentru medicamentele de uz veterinar homeopatice preparate în conformitate cu farmacopeea homeopatică, în concentrații ale produselor nu mai mari de o parte la sută
<i>Aqua levis</i>	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	De uz numai pentru medicamentele de uz veterinar homeopatice preparate în conformitate cu farmacopeea homeopatică

Substanță(e) farmaceutic activă(e)	Specia de animale	Alte dispoziții
<i>Atropa belladonna</i>	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	De uz numai pentru medicamentele de uz veterinar homeopatice preparate în conformitate cu farmacopeea homeopatică, în concentrații ale produselor nu mai mari de o parte la sută
<i>Convallaria majalis</i>	Toate speciile de la care se obțin produse alimentare	De uz numai pentru medicamentele de uz veterinar homeopatice preparate în conformitate cu farmacopeea homeopatică, în concentrații ale produselor nu mai mari de o parte la mie