

32001R1274

28.6.2001

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

L 175/14

**REGULAMENTUL (CE) NR. 1274/2001 AL COMISIEI  
din 27 iunie 2001**

**de modificare a anexei I 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

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 ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar în alimentele de origine animală <sup>(1)</sup>, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 807/2001 al Comisiei <sup>(2)</sup>, în special articolele 6, 7 și 8,

întrucât:

- (1) În conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, limitele maxime ale reziduurilor trebuie stabilite progresiv pentru toate substanțele farmacologic active care sunt utilizate în Comunitate în medicamentele de uz veterinar destinate animalelor de la care se obțin produse alimentare.
- (2) Limitele maxime ale reziduurilor ar trebui stabilite numai după examinarea în cadrul Comitetului pentru medicamentele 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.
- (3) 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, nivelurile care se pot regăsi în fiecare țesut de carne relevant obținut de la animalul tratat (țesutul țintă) și natura reziduurilor relevante pentru monitorizarea reziduurilor (reziduu marker).
- (4) În scopul controlării reziduurilor, în conformitate cu legislația comunitară corespunzătoare, limitele maxime ale reziduurilor ar trebui să se stabilească de obicei pentru țesuturile țintă de ficat și rinichi. Întrucât ficatul și rinichii sunt totuși îndepărtați frecvent din carcasele comercializate

internațional și ar trebui, așadar, să se stabilească întotdeauna limitele maxime ale reziduurilor pentru țesutul muscular sau adipos.

- (5) 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.
- (6) Meloxicam și tilmicosin ar trebui introduse în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.
- (7) Înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament, ar trebui să se prevadă o perioadă adecvată 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 <sup>(3)</sup>, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 2000/37/CE a Comisiei <sup>(4)</sup>, în scopul luării în considerare a dispozițiilor prezentului regulament.
- (8) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamentele de uz veterinar,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

*Articolul 1*

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

*Articolul 2*

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

Prezentul regulament se aplică din a șazecea zi de la data publicării.

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

Adoptat la Bruxelles, 27 iunie 2001.

*Pentru Comisie*

Erkki LIIKANEN

*Membru al Comisiei*

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

<sup>(2)</sup> JO L 118, 27.4.2001, p. 6.

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

<sup>(4)</sup> JO L 139, 10.6.2000, p. 25.

## ANEXĂ

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

1. Agenți antiinfecțioși

1.2. Antibiotice

1.2.4. Macrolide

Substanța farmacologică activă	Reziduu marker	Specia de animale	Limitele maxime ale reziduurilor	Tesut țintă	Alte dispoziții
„Tilmicosin	Tilmicosin	Curcan	75 µg/kg 75 µg/kg 1 000 µg/kg 250 µg/kg	Mușchi Piele și grăsime Ficat Rinichi”	

4. Agenți antiinflamatori

4.1. Agenți nesteroidali antiinflamatori

4.1.4. Derivate oxicam

Substanța farmacologică activă	Reziduu marker	Specia de animale	Limitele maxime ale reziduurilor	Tesut țintă	Alte dispoziții
„Meloxicam	Meloxicam	Porcine	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Mușchi Ficat Rinichi”	