

32003R0739

29.4.2003

JURNALUL OFICIAL AL UNIUNII EUROPENE

L 106/9

**REGULAMENTUL (CE) NR. 739/2003 AL COMISIEI
din 28 aprilie 2003**

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 ⁽¹⁾, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 61/2003 al Comisiei ⁽²⁾, în special articolele 7 și 8,

întrucât:

- (1) În conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, ar trebui să se stabilească progresiv limitele maxime ale reziduurilor pentru toate substanțele farmacologice active care se utilizează în cadrul Comunității în medicamentele de uz veterinar destinate administrării la animalele de la care se obțin produse alimentare.
- (2) Limitele maxime ale reziduurilor ar trebui să se stabilească numai după examinarea în cadrul Comitetului permanent pentru medicamente de uz veterinar a tuturor informațiilor referitoare la siguranța pe care o prezintă reziduurile substanțelor în cauză pentru consumatorul de produse alimentare de origine animală și impactul reziduurilor asupra transformării industriale a produselor alimentare.
- (3) La stabilirea limitelor maxime ale reziduurilor pentru medicamentele de uz veterinar în alimentele de origine animală, este necesar să se specifice speciile de animale în care reziduurile pot să fie prezente, nivelurile care pot fi prezente în fiecare dintre țesuturile relevante provenite de la animalul tratat (țesutul țintă), precum și natura reziduurilor care este relevant pentru controlul reziduurilor (reziduu marcator).
- (4) În vederea controlului reziduurilor, în conformitate cu legislația comunitară relevantă, limitele maxime ale reziduurilor ar trebui să se stabilească, de regulă, pentru

țesuturile țintă de ficat sau rinichi. Cu toate acestea, deoarece ficatul și rinichii sunt adesea îndepărtați din carcasele aflate în circulație în cadrul comerțului internațional, limitele maxime ale reziduurilor ar trebui să se stabilească întotdeauna pentru țesuturile musculare sau adipoase.

- (5) În cazul medicamentelor destinate a fi administrate păsărilor ouătoare, animalelor aflate în perioada de lactație sau albinelor, limitele maxime ale reziduurilor trebuie stabilite, de asemenea, pentru ouă, lapte sau miere.
- (6) Acidul oxolinic și acetatul de flugestonă trebuie adăugate în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.
- (7) Înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament trebuie prevăzută o perioadă de timp adecvată pentru a permite statelor membre să efectueze modificările necesare la autorizațiile de introducere pe piață a medicamentelor de uz veterinar respective, acordate în conformitate cu Directiva 2001/82/CE ⁽³⁾ a Parlamentului European și a Consiliului, pentru a se ține seama de dispozițiile prezentului regulament.
- (8) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamente 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 Uniunii Europene*.

Se aplică din a șazecea zi de la data publicării.

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ JO L 11, 16.1.2003, p. 12.

⁽³⁾ JO L 311, 28.11.2001, p. 1.

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

Adoptat la Bruxelles, 28 aprilie 2003.

Pentru Comisie
Erkki LIIKANEN
Membru al Comisiei

ANEXĂ

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

1. Agenți antiinfecțioși
- 1.2. Antibiotice
- 1.2.3. Quinolone

Substanța (substanțele) farmacologică activă(e)	Reziduu marcator	Specii animale	LMR	Tesuturi țintă
„Acid oxolinic	Acid oxolinic	Porcine	100 µg/kg	Mușchi
			50 µg/kg	Piele și grăsime
			150 µg/kg	Ficat
		Pui ⁽¹⁾	150 µg/kg	Rinichi
			100 µg/kg	Mușchi
			50 µg/kg	Piele și grăsime
			150 µg/kg	Ficat
Pește	150 µg/kg	Rinichi		
	100 µg/kg	Mușchi și piele în proporții naturale		

⁽¹⁾ A nu se utiliza la animalele care produc ouă pentru consum uman.”

6. Agenți care acționează asupra sistemului de reproducere

- 6.1. Progestogeni

Substanța (substanțele) farmacologică activă(e)	Reziduu marcator	Specii animale	LMR	Tesuturi țintă
„Acetat de flugestonă	Acetat de flugestonă	Caprine ⁽¹⁾	LMR	Tesuturi țintă
			1 µg/kg	Lapte

⁽¹⁾ Pentru uz intravaginal, numai în scopuri zootehnice.”