

**REGULAMENTUL (CE) NR. 2011/2003 AL COMISIEI
din 14 noiembrie 2003**

de modificare a anexelor I și III 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,

obiectul comerțului internațional și, prin urmare, este necesar să se stabilească valori-limită și pentru țesutul muscular sau adipos.

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. 1873/2003 al Comisiei ⁽²⁾, în special articolele 6, 7 și 8,

(5) În cazul medicamentelor de uz veterinar destinate administrării la păsările de curte ouătoare, la animalele în lactație sau la albine, trebuie să se stabilească, de asemenea, valori-limită și pentru ouă, lapte și miere.

(6) Substanțele alfa-cipermetrin și metamizol trebuie introduse în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.

întrucât:

(1) În conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, este necesar să se stabilească progresiv limite maxime ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar pentru toate substanțele farmacologic active utilizate în Comunitate în medicamentele de uz veterinar destinate administrării la animalele de interes economic.

(7) Pentru a permite finalizarea studiilor științifice, substanța phoxim trebuie introdusă în anexa III la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.

(2) Limitele maxime ale reziduurilor nu pot fi stabilite decât după examinarea de către Comitetul permanent pentru medicamente de uz veterinar a tuturor informațiilor relevante privind riscul pe care îl reprezintă reziduurile substanței în cauză pentru consumatorii de alimente de origine animală și impactul reziduurilor asupra transformării industriale a produselor alimentare.

(8) Trebuie prevăzută o perioadă de timp suficientă înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament pentru a permite statelor membre să realizeze, ținând seama de dispozițiile prezentului regulament, toate adaptările necesare ale autorizațiilor pentru introducerea pe piață a medicamentelor în cauză, acordate în temeiul Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului ⁽³⁾.

(9) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamente de uz veterinar,

(3) La stabilirea limitelor maxime pentru reziduurile de medicamente de uz veterinar din alimentele de origine animală, trebuie să se stabilească speciile de animale la care pot fi prezente aceste reziduuri, nivelurile autorizate pentru fiecare țesut muscular sau adipos obținut din animalul tratat („țesut-țintă”) precum și natura reziduurilor relevante în ceea ce privește controlul reziduurilor („reziduu marker”).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Anexele I 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 treia zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică începând cu a șaizecea zi de la data publicării.

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.

⁽²⁾ JO L 275, 25.10.2003, p. 9.

⁽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, 14 noiembrie 2003.

Pentru Comisie
Erkki LIKANEN
Membru al Comisiei

ANEXĂ

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

2. Agenți antiparazitari
- 2.2. Medicamente care acționează asupra ectoparaziților
- 2.2.3. Piretrin și piretroizi

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Reziduu marker	Specii animale	LMR	Țesuturi-țintă
„Alfa-cipermetrin	Cipermetrin (suma izomerilor)	Bovină, ovină	20 µg/kg 200 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg 20 µg/kg	Mușchi Grăsimi Ficat Rinichi Lapte (*)

(*) Celelalte dispoziții ale Directivei 98/82/CE a Comisiei trebuie respectate (JO L 290, 29.10.1998, p. 25).”

4. Agenți antiinflamatori

- 4.1. Agenți antiinflamatori nesteroidieni
- 4.1.5. Derivați ai pirazonului

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Reziduu marker	Specii animale	LMR	Țesuturi-țintă
„Metamizol	4-Metilaminoantipirină	Bovină	100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 50 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg 100 µg/kg	Mușchi Grăsimi Ficat Rinichi Lapte Mușchi Piele și grăsimi în legătură naturală Ficat Rinichi Mușchi Grăsimi Ficat Rinichi”
		Porcină		
		Ecvină		

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

2. Agenți antiparazitari

2.2. Medicamente care acționează asupra ectoparaziților

2.2.4. Fosfați organici

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Reziduu marker	Specii animale	Limita maximă ale reziduurilor	Produce-țintă
„Phoxim (1)	Phoxim	Pui	50 µg/kg 550 µg/kg 25 µg/kg 50 µg/kg 60 µg/kg	Mușchi Piele și grăsime în legătură naturală Ficat Rinichi Oua

(1) Limitele maxime provizorii ale reziduurilor expiră la data de 1.7.2005.”