

32006R1451

L 271/37

JURNALUL OFICIAL AL UNIUNII EUROPENE

30.9.2006

**REGULAMENTUL (CE) NR. 1451/2006 AL COMISIEI
din 29 septembrie 2006**

de modificare a anexelor I și II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului de stabilire a unei proceduri comunitare pentru stabilirea limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar în alimentele de origine animală în ceea ce privește fluazuronul, nitritul de sodiu și peforelinul

(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⁾, în special articolele 2 și 3,

având în vedere avizele Agenției Europene pentru Medicamente elaborate de Comitetul pentru produse medicinale de uz veterinar,

întrucât:

(1) Toate substanțele farmacologic active utilizate în cadrul Comunității în medicamentele de uz veterinar destinate administrării animalelor producătoare de alimente trebuie să fie evaluate în conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.

(2) Substanța fluazuron este inclusă în anexa III la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 pentru bovine, în ceea ce privește mușchii, grăsimea, ficatul și rinichii, cu excepția animalelor al căror lapte este destinat consumului uman. După comunicarea și evaluarea datelor suplimentare, s-a recomandat înscrierea fluazuronului în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 pentru bovine, în ceea ce privește mușchii, grăsimea, ficatul și rinichii, cu excepția animalelor al căror lapte este destinat consumului uman.

(3) În urma examinării unei cereri de stabilire a limitelor maxime de reziduuri de nitrit de sodiu la vacile de lapte, s-a considerat că este adecvată înscrierea acestei substanțe în anexa II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 doar pentru speciile de bovine pentru uz topic.

(4) În urma examinării unei cereri de stabilire a limitelor maxime de reziduuri de peforelin la speciile porcine, s-a considerat că este adecvată înscrierea acestei substanțe în anexa II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 pentru speciile porcine.

(5) Prin urmare, Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 trebuie modificat în consecință.

(6) Trebuie să se prevadă un termen suficient până la intrarea în vigoare a prezentului regulament, pentru a permite statelor membre să facă, în lumina dispozițiilor prezentului regulament, orice adaptare necesară a autorizațiilor de introducere pe piață a medicamentelor de uz veterinar în cauză care au fost acordate în temeiul Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele veterinare⁽²⁾ pentru a ține seama de dispozițiile prezentului regulament.

(7) Măsurile prevăzute de prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru produsele medicinale 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 treia zi de la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

Se aplică de la 29 noiembrie 2006.

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1. Regulament, astfel cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 1231/2006 al Comisiei (JO L 225, 17.8.2006, p. 3).

⁽²⁾ JO L 311, 28.11.2001, p. 1. Directivă, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 2004/28/CE (JO L 136, 30.4.2004, p. 58).

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

Adoptat la Bruxelles, 29 septembrie 2006.

Pentru Comisie
Günter VERHEUGEN
Vicepreședinte

ANEXĂ

A. În anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, se inserează următoarea substanță:

2. Agenți antiparazitari
- 2.2. Medicamente care acționează asupra ectoparaziților
- 2.2.4. Derivați de aciluree

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Reziduu marker	Specii de animale	LMR	Tesuturi țintă
„ Fluazuron ”	Fluazuron	Bovine ⁽¹⁾	200 µg/kg 7 000 µg/kg 500 µg/kg 500 µg/kg	Mușchi Grăsimi Ficat Rinichi

(1) A nu se utiliza la animalele al căror lapte este destinat consumului uman.”

B. În anexa II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, se inserează următoarele substanțe:

1. Produse chimice anorganice:

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Specii de animale
„ Nitrit de sodiu ”	Bovine ⁽¹⁾
(1) Doar pentru uz topic.”	

2. Compuși organici:

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Specii de animale
„ Peforelin ”	Porcine”