



Cuprins

II Acte fără caracter legislativ

REGULAMENTE

- ★ **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1489 al Comisiei din 3 septembrie 2015 privind autorizarea preparatului de *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 și de *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 ca aditiv furajer pentru hrana tuturor speciilor de animale ⁽¹⁾** 1
- ★ **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1490 al Comisiei din 3 septembrie 2015 privind autorizarea preparatului de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum ca aditiv pentru hrana puilor pentru îngrășare (titularul autorizației Pancosma France S.A.S.) ⁽¹⁾** 4
- ★ **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1491 al Comisiei din 3 septembrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 37/2010 în ceea ce privește substanța „virginiamicină” ⁽¹⁾** 7
- ★ **Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1492 al Comisiei din 3 septembrie 2015 de modificare a Regulamentului (UE) nr. 37/2010 în ceea ce privește substanța „tilvalosin” ⁽¹⁾** 10
- Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1493 al Comisiei din 3 septembrie 2015 de stabilire a valorilor forfetare de import pentru fixarea prețului de intrare pentru anumite fructe și legume 13

Rectificări

- ★ **Rectificare la Decizia nr. 1082/2013/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 octombrie 2013 privind amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate și de abrogare a Deciziei nr. 2119/98/CE (JO L 293, 5.11.2013)** 16

⁽¹⁾ Text cu relevanță pentru SEE

II

(Acte fără caracter legislativ)

REGULAMENTE

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/1489 AL COMISIEI

din 3 septembrie 2015

privind autorizarea preparatului de *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 și de *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 ca aditiv furajer pentru hrana tuturor speciilor de animale

(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor ⁽¹⁾, în special articolul 9 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 prevede autorizarea utilizării aditivilor pentru hrana animalelor, precum și criteriile și procedura de acordare a unei astfel de autorizații. Articolul 10 alineatul (7) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, coroborat cu articolul 10 alineatele (1)-(4), stabilește dispozițiile specifice pentru evaluarea produselor utilizate în Uniune ca aditivi pentru însilozare.
- (2) În conformitate cu articolul 10 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, preparatele de *Lactobacillus plantarum* MBS-LP-01 (NCIMB 30238) și de *Pediococcus pentosaceus* MBS-PP-01 (NCIMB 30237) au fost înscrise în Registrul aditivilor pentru hrana animalelor ca produse existente care aparțin grupei funcționale „aditivi pentru însilozare”, pentru toate speciile de animale.
- (3) În conformitate cu articolul 10 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, coroborat cu articolul 7, s-au depus două cereri de autorizare a preparatelor respective ca aditivi furajeri pentru hrana tuturor speciilor de animale, solicitându-se ca aditivii să fie clasificați în categoria „aditivi tehnologici” și în grupa funcțională „aditivi pentru însilozare”. Cererile respective au fost însoțite de informațiile și de documentele necesare în temeiul articolului 7 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003.
- (4) Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (denumită în continuare „autoritatea”) a concluzionat în avizele sale din 23 mai 2012 ⁽²⁾ și 11 septembrie 2014 ⁽³⁾ că, în condițiile de utilizare propuse, preparatele respective nu au efecte nocive asupra sănătății animale și umane ori asupra mediului. Autoritatea a concluzionat, de asemenea, că amestecul preparatelor de *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 și de *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238, atunci când este utilizat în proporție de 8:2, are potențialul de a îmbunătăți conservarea substanțelor nutritive în furajele însilozate pregătite din materii ușor, relativ dificil și dificil de însilozat. Autoritatea nu consideră că sunt necesare cerințe specifice pentru monitorizarea ulterioară introducerii pe piață. În plus, autoritatea a verificat raportul privind metodele de analiză a aditivului destinat hranei pentru animale, prezentat de laboratorul de referință înființat în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1831/2003.

⁽¹⁾ JO L 268, 18.10.2003, p. 29.

⁽²⁾ EFSA Journal 2012; 10(6):2732 și 2733.

⁽³⁾ EFSA Journal 2014; 12(9):3829.

- (5) Cele două cereri au fost evaluate separat pentru siguranță și eficacitate, dar autoritatea a concluzionat că eficacitatea a fost demonstrată numai în cazul amestecului, într-o proporție foarte precisă, a celor două preparate. Prin urmare, se propune să fie autorizat numai un preparat. Evaluarea preparatului de *Lactobacillus plantarum* NCIMB 30238 și de *Pediococcus pentosaceus* NCIMB 30237 arată că sunt îndeplinite condițiile de autorizare prevăzute la articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003. În consecință, utilizarea acestui preparat ar trebui să fie autorizată, conform anexei la prezentul regulament.
- (6) Deoarece niciun motiv de siguranță nu impune aplicarea imediată a modificărilor condițiilor de autorizare, este adecvat să se prevadă o perioadă de tranziție pentru a permite părților interesate să se pregătească pentru a îndeplini noile cerințe care decurg din autorizare.
- (7) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Autorizare

Se autorizează preparatul menționat în anexă, aparținând categoriei „aditivi tehnologici” și grupei funcționale „aditivi pentru însilozare”, ca aditiv pentru hrana animalelor, în condițiile stabilite în anexa respectivă.

Articolul 2

Măsuri tranzitorii

Preparatul specificat în anexă și hrana pentru animale care îl conține, produse și etichetate înainte de 24 martie 2016, în conformitate cu normele aplicabile înainte de 24 septembrie 2015, poate continua să fie introdus pe piață și utilizat până la epuizarea stocurilor existente.

Articolul 3

Intrarea în vigoare

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

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

Adoptat la Bruxelles, 3 septembrie 2015.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

ANEXĂ

| Numărul de identificare al aditivului | Numele titlularului autorizației | Aditiv | Compoziție, formulă chimică, descriere, metodă analitică | Specie sau categorie de animale | Vârsta maximă | Conținut minim | Conținut maxim | Alte dispoziții | Sfârșitul perioadei de autorizare |
|---|----------------------------------|--|--|---------------------------------|---------------|------------------------|----------------|--|-----------------------------------|
| | | | | | | CFU/kg de materie nouă | | | |
| Categoria aditivilor tehnologici. Grupa funcțională: aditivi pentru însilozare | | | | | | | | | |
| 1k21008 | — | Lactobacillus plantarum NCIMB 30238 Pediococcus pentosaceus NCIMB 30237 | <p><i>Compoziția aditivului</i></p> <p>Preparat de <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 cu un conținut minim de $2,0 \times 10^{10}$ CFU/g de aditiv și de <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237 cu un conținut minim de $2,6 \times 10^{10}$ CFU/g de aditiv.</p> <p><i>Caracterizarea substanței active</i></p> <p>Celule viabile de <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 și de <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237.</p> <p><i>Metoda analitică</i> ⁽¹⁾</p> <p>Numărarea de <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 în aditivul furajer: metoda prin etalare pe placă Petri folosind agar MRS (EN 15787).</p> <p>Identificarea de <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238: electroforeză în gel în câmp pulsatil (PFGE).</p> <p>Numărarea de <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237 în aditivul furajer: metoda prin etalare pe placă Petri (EN 15786)</p> <p>Identificarea de <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237: electroforeză în gel în câmp pulsatil (PFGE)</p> | Toate speciile de animale | — | — | — | <ol style="list-style-type: none"> În instrucțiunile de utilizare a aditivului și a preamestecului, se precizează condițiile de depozitare. Conținut minim de <i>Lactobacillus plantarum</i> NCIMB 30238 și de <i>Pediococcus pentosaceus</i> NCIMB 30237: 1×10^8 CFU (proporție 1:4) per kg de materie nouă. Pentru siguranță: se recomandă ca în timpul manipulării să se utilizeze dispozitive de protecție respiratorie și a ochilor, precum și mănuși. | 24 septembrie 2025 |

⁽¹⁾ Detaliile privind metodele analitice sunt disponibile la următoarea adresă a laboratorului de referință: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/1490 AL COMISIEI**din 3 septembrie 2015****privind autorizarea preparatului de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum ca aditiv pentru hrana puilor pentru îngrășare (titularul autorizației Pancosma France S.A.S.)****(Text cu relevanță pentru SEE)**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor ⁽¹⁾, în special articolul 9 alineatul (2),

întrucât:

- (1) Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 prevede autorizarea aditivilor destinați hranei animalelor, precum și motivele și procedurile de acordare a unei astfel de autorizații.
- (2) În conformitate cu articolul 7 din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, a fost depusă o cerere de autorizare pentru preparatul de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum. Cererea a fost însoțită de informațiile și de documentele necesare în temeiul articolului 7 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003.
- (3) Cererea se referă la autorizarea preparatului de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum ca aditiv pentru hrana puilor pentru îngrășare, în vederea clasificării în categoria „aditivi zootehnici”.
- (4) În avizul său din 27 ianuarie 2015 ⁽²⁾, Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (denumită în continuare „autoritatea”) a concluzionat că, în condițiile de utilizare propuse, preparatul de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum nu are efecte adverse asupra sănătății animale, a sănătății umane sau asupra mediului și că acesta are potențialul de a îmbunătăți indicele de conversie a hranei la puii pentru îngrășare. Autoritatea nu consideră că sunt necesare cerințe specifice pentru monitorizarea ulterioară introducerii pe piață. În plus, autoritatea a verificat raportul privind metoda de analiză a aditivului destinat hranei pentru animale, prezentat de laboratorul de referință înființat în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1831/2003.
- (5) Din evaluarea preparatului de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum rezultă că sunt îndeplinite condițiile de autorizare prevăzute la articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003. În consecință, utilizarea acestui preparat ar trebui să fie autorizată, conform anexei la prezentul regulament.
- (6) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru plante, animale, produse alimentare și hrană pentru animale,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Se autorizează preparatul menționat în anexă, aparținând categoriei „aditivi zootehnici” și grupei funcționale „alți aditivi zootehnici”, ca aditiv furajer, în condițiile stabilite în anexa respectivă.

Articolul 2

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

⁽¹⁾ JO L 268, 18.10.2003, p. 29.

⁽²⁾ EFSA Journal 2015;13(2):4011.

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

Adoptat la Bruxelles, 3 septembrie 2015.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

ANEXĂ

| Numărul de identificare al aditivului | Numele titularului autorizației | Aditiv | Compoziție, formulă chimică, descriere, metodă analitică | Specie sau categorie de animale | Vârsta maximă | Conținut minim | Conținut maxim | Alte dispoziții | Sfârșitul perioadei de autorizare |
|---------------------------------------|---------------------------------|--------|--|---------------------------------|---------------|--|----------------|-----------------|-----------------------------------|
| | | | | | | mg/kg de furaj complet cu un conținut de umiditate de 12 % | | | |

Categoria aditivilor zootehnici. Grupa funcțională: alți aditivi zootehnici (îmbunătățirea parametrilor zootehnici)

| | | | | | | | | | |
|------|------------------------|--|--|----------------------|---|---|-----|---|--------------------|
| 4d11 | Pancosma France S.A.S. | Preparat de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum | <p><i>Compoziția aditivului</i></p> <p>Preparat de carvacrol, cinamaldehydă și oleorășină de Capsicum având un conținut de:</p> <ul style="list-style-type: none"> — carvacrol 4,6 %-5,3 % — cinamaldehydă 2,6 %-3,2 % — oleorășină de Capsicum ≥ 2 % (cu un conținut al sumei de capsaicină și dihidrocapsaicină de 0,06 %-0,21 %) <p><i>Caracterizarea substanțelor active</i></p> <ul style="list-style-type: none"> — carvacrol ⁽¹⁾ (puritate ≥ 98 %) Numărul CAS C₁₀H₁₄O: 499-75-2 — cinamaldehydă ⁽¹⁾ (puritate ≥ 98 %) Numărul CAS C₉H₈O: 104-55-2 — oleorășină de Capsicum cu un conținut minim al sumei de capsaicină și dihidrocapsaicină de 6 %-7 % <p><i>Metoda analitică</i> ⁽²⁾</p> <p>Pentru cuantificarea carvacrolului, cinamaldehydei, capsaicinei și dihidrocapsaicinei în aditivul pentru hrana animalelor:</p> <ul style="list-style-type: none"> — gaz-cromatografie cu detecție cu ionizare în flacără (GC-FID) | Pui pentru îngrășare | — | — | 100 | <ol style="list-style-type: none"> 1. În instrucțiunile de utilizare a aditivului și a preamestecului, se indică condițiile de depozitare și stabilitatea la granulare. 2. Aditivul nu trebuie utilizat cu alte surse de carvacrol, cinamaldehydă, capsaicină și dihidrocapsaicină. 3. Pentru siguranță: în timpul manipulării, trebuie utilizate măști de protecție respiratorie, ochelari de protecție și mănuși. 4. Doza minimă recomandată: 100 mg/kg de furaj complet. | 24 septembrie 2025 |
|------|------------------------|--|--|----------------------|---|---|-----|---|--------------------|

⁽¹⁾ JECFA, ediție online: „Specifications for Flavours” (Specificații pentru arome). <http://www.fao.org/ag/agn/jecfa-flav/index.html#T>

⁽²⁾ Detaliile privind metodele de analiză sunt disponibile la următoarea adresă a laboratorului de referință: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/1491 AL COMISIEI
din 3 septembrie 2015
de modificare a Regulamentului (UE) nr. 37/2010 în ceea ce privește substanța „virginiamicină”
(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 470/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 de stabilire a procedurilor comunitare în vederea stabilirii limitelor de reziduuri ale substanțelor farmacologic active din alimentele de origine animală, de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului și de modificare a Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾, în special articolul 14 coroborat cu articolul 17,

având în vedere avizul Agenției Europene pentru Medicamente formulat de Comitetul pentru medicamente de uz veterinar,

întrucât:

- (1) Articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 470/2009 prevede că limita maximă de reziduuri (denumită în continuare „LMR”) pentru substanțele farmacologic active destinate utilizării în Uniune în medicamentele de uz veterinar pentru animalele de la care se obțin produse alimentare sau în produse biocide folosite în zootehnie se stabilește printr-un regulament.
- (2) Tabelul 1 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ⁽²⁾ stabilește substanțele farmacologic active și clasificarea acestora în ceea ce privește LMR în produsele alimentare de origine animală.
- (3) Substanța „virginiamicină” nu este încă inclusă în tabelul respectiv.
- (4) O cerere de stabilire a LMR pentru virginiamicină la pui a fost înaintată Agenției Europene pentru Medicamente (denumită în continuare „EMA”).
- (5) Pe baza avizului Comitetului pentru medicamente de uz veterinar, EMA a recomandat stabilirea unei LMR pentru virginiamicină în carnea de pui, pentru mușchi, piele și țesut adipos, ficat și rinichi, cu condiția ca substanța să nu fie utilizată pentru animalele de la care se obțin ouă pentru consumul uman.
- (6) În conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 470/2009, EMA trebuie să ia în considerare utilizarea LMR stabilite pentru o substanță farmacologic activă într-un produs alimentar anume pentru alte alimente derivate din aceeași specie sau LMR stabilite pentru o substanță farmacologic activă într-una sau mai multe specii, în cazul speciilor diferite.
- (7) EMA a considerat că extrapolarea LMR pentru virginiamicină de la pui la păsări de curte este adecvată.
- (8) Prin urmare, Regulamentul (UE) nr. 37/2010 ar trebui modificat în consecință.
- (9) Este necesar să se acorde părților interesate o perioadă rezonabilă de timp pentru a lua măsurile care pot fi necesare pentru a se conforma noii LMR.
- (10) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamentele de uz veterinar,

⁽¹⁾ JO L 152, 16.6.2009, p. 11.

⁽²⁾ Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

Articolul 2

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

Se aplică de la 3 noiembrie 2015.

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

Adoptat la Bruxelles, 3 septembrie 2015.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

ANEXĂ

În tabelul 1 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, se introduce o rubrică pentru substanța următoare în ordine alfabetică:

| Substanță farmacologic activă | Reziduu marker | Specie animală | LMR | Țesuturi țintă | Alte dispoziții [conform articolului 14 alineatul (7) din Regulamentul (CE) nr. 470/2009] | Clasificare terapeutică |
|-------------------------------|--------------------------|-----------------|--|---|---|------------------------------------|
| „Virginiamicină | Virginiamicină factor S1 | Păsări de curte | 10 µg/kg 30 µg/kg 10 µg/kg 60 µg/kg | Mușchi Piele și țesut adipos Ficat Rinichi | A nu se utiliza la păsările producătoare de ouă pentru consum uman | Agenți antiinfecțioși/Antibiotice” |

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/1492 AL COMISIEI
din 3 septembrie 2015
de modificare a Regulamentului (UE) nr. 37/2010 în ceea ce privește substanța „tilvalosin”
(Text cu relevanță pentru SEE)

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (CE) nr. 470/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 de stabilire a procedurilor comunitare în vederea stabilirii limitelor de reziduuri ale substanțelor farmacologic active din alimentele de origine animală, de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului și de modificare a Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾, în special articolul 14 coroborat cu articolul 17,

având în vedere avizul Agenției Europene pentru Medicamente formulat de Comitetul pentru medicamente de uz veterinar,

întrucât:

- (1) Articolul 17 din Regulamentul (CE) nr. 470/2009 prevede că limita maximă de reziduuri (denumită în continuare „LMR”) pentru substanțele farmacologic active destinate utilizării în Uniune în medicamentele de uz veterinar pentru animalele de la care se obțin produse alimentare sau în produse biocide folosite în zootehnie se stabilește printr-un regulament.
- (2) Tabelul 1 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei ⁽²⁾ stabilește substanțele farmacologic active și clasificarea acestora în ceea ce privește LMR în produsele alimentare de origine animală.
- (3) Substanța tilvalosin este inclusă în prezent în tabelul respectiv ca substanță permisă, pentru porcine și păsări de curte, care se aplică la mușchi, piele și țesut adipos, ficat și rinichi de porcine și la piele și țesut adipos și ficat de păsări de curte, cu excepția animalelor care produc ouă pentru consumul uman.
- (4) O cerere de extindere a rubricii existente pentru tilvalosin la ouăle de găină a fost înaintată Agenției Europene pentru Medicamente (denumită în continuare „EMA”).
- (5) Pe baza avizului emis de Comitetul pentru medicamente de uz veterinar, EMA a recomandat stabilirea unei LMR pentru ouăle de găină.
- (6) În conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 470/2009, EMA ia în considerare utilizarea LMR stabilite pentru substanțele farmacologic active într-un produs alimentar anume pentru alte alimente derivate din aceeași specie sau LMR stabilite pentru o substanță farmacologic activă într-una sau mai multe specii, pentru specii diferite.
- (7) EMA a considerat că extrapolarea LMR pentru tilvalosin de la ouă de găină la ouă de alte specii de păsări de curte este adecvată.
- (8) Prin urmare, Regulamentul (UE) nr. 37/2010 ar trebui modificat în consecință.
- (9) Este adecvat să se acorde părților interesate o perioadă rezonabilă de timp pentru a lua măsurile care pot fi necesare pentru a respecta noua LMR.
- (10) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamentele de uz veterinar,

⁽¹⁾ JO L 152, 16.6.2009, p. 11.

⁽²⁾ Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală (JO L 15, 20.1.2010, p. 1).

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 se modifică în conformitate cu anexa la prezentul regulament.

Articolul 2

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

Regulamentul se aplică de la 3 noiembrie 2015.

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

Adoptat la Bruxelles, 3 septembrie 2015.

Pentru Comisie
Președintele
Jean-Claude JUNCKER

ANEXĂ

În tabelul 1 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, rubrica corespunzătoare substanței „tilvalosin” se înlocuiește cu următorul text:

| Substanță farmacologic activă | Reziduu marker | Specie animală | LMR | Țesuturi țintă | Alte dispoziții [conform articolului 14 alineatul (7) din Regulamentul (CE) nr. 470/2009] | Clasificare terapeutică |
|-------------------------------|--|-----------------|-----------|-----------------------|---|------------------------------------|
| „Tilvalosin | Tilvalosin | Porcine | 50 µg/kg | Mușchi | NICIO MENȚIUNE | Agenți antiinfecțioși/Antibiotice” |
| | | | 50 µg/kg | Piele și țesut adipos | | |
| | 50 µg/kg | Ficat | | | | |
| | | Păsări de curte | 50 µg/kg | Rinichi | | |
| | | Păsări de curte | 200 µg/kg | Ouă | | |
| | Sumă de tilvalosin și 3-0-acetiltilozină | Păsări de curte | 50 µg/kg | Piele și țesut adipos | | |
| | | | 50 µg/kg | Ficat | | |

REGULAMENTUL DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) 2015/1493 AL COMISIEI**din 3 septembrie 2015****de stabilire a valorilor forfetare de import pentru fixarea prețului de intrare pentru anumite fructe și legume**

COMISIA EUROPEANĂ,

având în vedere Tratatul privind funcționarea Uniunii Europene,

având în vedere Regulamentul (UE) nr. 1308/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 decembrie 2013 de instituire a unei organizări comune a piețelor produselor agricole și de abrogare a Regulamentelor (CEE) nr. 922/72, (CEE) nr. 234/79, (CE) nr. 1037/2001 și (CE) nr. 1234/2007 ale Consiliului ⁽¹⁾,având în vedere Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 543/2011 al Comisiei din 7 iunie 2011 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1234/2007 al Consiliului în ceea ce privește sectorul fructelor și legumelor și sectorul fructelor și legumelor prelucrate ⁽²⁾, în special articolul 136 alineatul (1),

întrucât:

- (1) Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 543/2011 prevede, ca urmare a rezultatelor negocierilor comerciale multilaterale din cadrul Rundei Uruguay, criteriile pentru stabilirea de către Comisie a valorilor forfetare de import din țări terțe pentru produsele și perioadele menționate în partea A din anexa XVI la regulamentul respectiv.
- (2) Valoarea forfetară de import se calculează în fiecare zi lucrătoare, în conformitate cu articolul 136 alineatul (1) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 543/2011, ținând seama de datele zilnice variabile. Prin urmare, prezentul regulament trebuie să intre în vigoare la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*,

ADOPTĂ PREZENTUL REGULAMENT:

Articolul 1

Valorile forfetare de import prevăzute la articolul 136 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 543/2011 sunt stabilite în anexa la prezentul regulament.

*Articolul 2*Prezentul regulament intră în vigoare la data publicării în *Jurnalul Oficial al Uniunii Europene*.

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

Adoptat la Bruxelles, 3 septembrie 2015.

Pentru Comisie,
pentru președinte
Jerzy PLEWA

Director general pentru agricultură și dezvoltare rurală⁽¹⁾ JO L 347, 20.12.2013, p. 671.⁽²⁾ JO L 157, 15.6.2011, p. 1.

ANEXĂ

Valorile forfetare de import pentru fixarea prețului de intrare pentru anumite fructe și legume

| (EUR/100 kg) | | |
|------------------------|----------------------------------|------------------------------|
| Codul NC | Codul țării terțe ⁽¹⁾ | Valoarea forfetară de import |
| 0702 00 00 | MA | 175,1 |
| | MK | 41,5 |
| | XS | 34,4 |
| | ZZ | 83,7 |
| 0707 00 05 | TR | 116,3 |
| | ZZ | 116,3 |
| 0709 93 10 | TR | 116,3 |
| | ZZ | 116,3 |
| 0805 50 10 | AR | 137,9 |
| | BO | 147,4 |
| | CL | 131,9 |
| | UY | 133,8 |
| | ZA | 133,7 |
| | ZZ | 136,9 |
| | ZZ | 136,9 |
| 0806 10 10 | BA | 74,4 |
| | EG | 243,0 |
| | MA | 201,0 |
| | MK | 63,9 |
| | TR | 136,2 |
| | ZZ | 143,7 |
| | ZZ | 143,7 |
| 0808 10 80 | AR | 119,1 |
| | BR | 99,5 |
| | CL | 135,5 |
| | NZ | 123,8 |
| | US | 168,2 |
| | UY | 110,5 |
| | ZA | 112,3 |
| | ZZ | 124,1 |
| | ZZ | 124,1 |
| 0808 30 90 | AR | 87,1 |
| | CL | 110,6 |
| | CN | 88,6 |
| | TR | 133,4 |
| | ZA | 113,1 |
| | ZZ | 106,6 |
| | ZZ | 106,6 |
| 0809 30 10, 0809 30 90 | MK | 68,9 |
| | TR | 147,4 |
| | ZZ | 108,2 |

(EUR/100 kg)

| Codul NC | Codul țării terțe ⁽¹⁾ | Valoarea forfetară de import |
|------------|----------------------------------|------------------------------|
| 0809 40 05 | BA | 57,0 |
| | IL | 336,8 |
| | MK | 47,2 |
| | XS | 70,3 |
| | ZZ | 127,8 |

⁽¹⁾ Nomenclatura țărilor stabilită prin Regulamentul (UE) nr. 1106/2012 al Comisiei din 27 noiembrie 2012 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 471/2009 al Parlamentului European și al Consiliului privind statisticile comunitare privind comerțul exterior cu țările terțe, în ceea ce privește actualizarea nomenclatorului țărilor și teritoriilor (JO L 328, 28.11.2012, p. 7). Codul „ZZ” desemnează „alte origini”.

RECTIFICĂRI**Rectificare la Decizia nr. 1082/2013/UE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 octombrie 2013 privind amenințările transfrontaliere grave pentru sănătate și de abrogare a Deciziei nr. 2119/98/CE**

(Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 293 din 5 noiembrie 2013)

La pagina 12, articolul 15 alineatul (3):

în loc de: „... autorităților desemnate în conformitate cu alineatul (1) literele (a) și (c), precum și ...”

se va citi: „... autorităților desemnate în conformitate cu alineatul (1) literele (a) și (b), precum și ...”.

ISSN 1977-0782 (ediție electronică)
ISSN 1830-3625 (ediție tipărită)



Oficiul pentru Publicații al Uniunii Europene
2985 Luxemburg
LUXEMBURG

RO