

32000R2908

30.12.2000

JURNALUL OFICIAL AL COMUNITĂȚILOR EUROPENE

L 336/72

**REGULAMENTUL (CE) NR. 2908/2000 AL COMISIEI
din 29 decembrie 2000****de modificare a anexelor I și II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului de instituire a unei
proceduri comunitare pentru stabilirea limitelor maxime de reziduuri 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 pen-
tru stabilirea limitelor maxime de reziduuri de medicamente de uz
veterinar în alimentele de origine animală ⁽¹⁾, astfel cum a fost
modificat ultima dată prin Regulamentul (CE) nr. 2535/2000 al
Comisiei ⁽²⁾, în special articolele 6, 7 și 8,

întrucât:

- (1) În conformitate cu Regulamentul (CEE) nr. 2377/90, este necesar ca limitele maxime de reziduuri de medicamente de uz veterinar să fie stabilite progresiv pentru toate substanțele farmacologic active utilizate în Comunitate în medicamentele de uz veterinar care urmează să fie administrate animalelor de la care se obțin produse alimentare.
- (2) Limitele maxime de reziduuri nu pot fi stabilite decât după examinarea de către Comitetul pentru medicamentele de uz veterinar a tuturor informațiilor pertinente privind securitatea reziduurilor substanței în cauză pentru consumatorul de alimente de origine animală și impactul reziduurilor asupra prelucrării la scară industrială a produselor alimentare.
- (3) Este necesar ca, în momentul stabilirii limitelor maxime pentru reziduurile de medicamente de uz veterinar prezente în alimentele de origine animală, să se determine speciile de animale la care aceste reziduuri pot fi prezente, nivelurile autorizate pentru fiecare dintre tipurile de carne obținută de la animalul tratat (produse de analizat) și natura reziduului pertinent pentru controlul reziduurilor (tip de reziduu).
- (4) În conformitate cu legislația comunitară în materie, pentru controlul reziduurilor este necesar să fie stabilite limite maxime ale reziduurilor pentru produsele de analizat, și anume ficatul sau rinichii. Ficatul și rinichii sunt adesea

extrași din carcasele care fac obiectul unor schimburi internaționale și din această cauză este important, de asemenea, să fie stabilite valori limită pentru țesuturile musculare sau adipoase.

- (5) De asemenea, în cazul medicamentelor de uz veterinar ce urmează a fi administrate păsărilor ouătoare, animalelor cu lapte sau albinelor, este necesar să fie stabilite valorile limită pentru ouă, lapte sau miere.
- (6) Este necesar ca flunixina, toltrazurilul, halofuginona și difloxacina să fie inserate în anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.
- (7) Este necesar ca glicerofosfatul de calciu să fie inserat în anexa II la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90.
- (8) Înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament este necesar să fie prevăzut un termen care să permită statelor membre să procedeze, în conformitate cu dispozițiile prezentului regulament, la toate adaptările necesare în cazul autorizațiilor de introducere pe piață a medicamentelor de uz veterinar în cauză acordate în temeiul Directivei 81/851/CEE a Consiliului ⁽³⁾, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Directiva 2000/37/CE a Comisiei ⁽⁴⁾.
- (9) Măsurile prevăzute în prezentul regulament sunt conforme cu avizul Comitetului permanent pentru medicamentele 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 Comunităților Europene*.
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, 29 decembrie 2000.

Pentru Comisie

Erkki LIIKANEN

Membru al Comisiei

⁽¹⁾ JO L 224, 18.8.1990, p. 1.
⁽²⁾ JO L 291, 18.11.2000, p. 9.

⁽³⁾ JO L 317, 6.11.1981, p. 1.
⁽⁴⁾ JO L 139, 10.6.2000, p. 25.

ANEXĂ

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

- 1. Medicamente antiinfecțioase
- 1.2. Antibiotice
- 1.2.3. Chinolone

Substanță (substanțe) farmacologic activă (active)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„Difloxacină	Difloxacină	Bovine	400 µg/kg	Mușchi	A nu se administra animalelor de la care se obține lapte pentru consumul uman”
			100 µg/kg	Grăsimi	
			1 400 µg/kg	Ficat	
			800 µg/kg	Rinichi	
		Porcine	400 µg/kg	Mușchi	
			100 µg/kg	Piele și grăsimi	
			800 µg/kg	Ficat	
			800 µg/kg	Rinichi	

- 2. Agenți antiparazitari
- 2.4. Medicamente cu acțiune asupra protozoarelor
- 2.4.1. Derivați ai triazinei

Substanță (substanțe) farmacologic activă (active)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„Toltrazuril	Toltrazuril sulfonă	Porcine	100 µg/kg	Mușchi	
			150 µg/kg	Piele și grăsimi	
			500 µg/kg	Ficat	
			250 µg/kg	Rinichi”	

2.4.2. Derivați ai quinazolonului

Substanță (substanțe) farmacologic activă (active)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produce de analizat	Alte dispoziții
„Halofuginon	Halofuginon	Bovine	10 µg/kg	Mușchi	A nu se administra animalelor de la care se obține lapte pentru consumul uman”
			25 µg/kg	Grăsimi	
			30 µg/kg	Ficat	
			30 µg/kg	Rinichi	

- 4. Antiinflamatorii
- 4.1. Antiinflamatorii nesteroidiene
- 4.1.2. Derivați ai fenamajilor

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Tip de reziduu	Specii de animale	LMR	Produse de analizat	Alte dispoziții
„Flunixină	Flunixină	Ecvidee	10 µg/kg 20 µg/kg 100 µg/kg 200 µg/kg	Mușchi Grăsimi Ficat Rinichi”	

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

- 1. Compuși chimici anorganici

Substanță(e) farmacologic activă(e)	Specii de animale	Alte dispoziții
„Glicerofosfat de calciu	Toate speciile de animale de la care se obțin produse alimentare”	