

7.3.2016

A8-0046/305

Tarkistus 305
Martin Häusling
Verts/ALE-ryhmän puolesta

Mietintö
Françoise Grossetête
Eläinlääkkeet
COM(2014)0558 – C8-0164/2014 – 2014/0257(COD)

A8-0046/2016

Ehdotus asetukseksi
140 artikla – 1 a kohta (uusi)

Komission teksti

Tarkistus

1 a. Kaikkien jäsenten, varajäsenten ja mukana olevien asiantuntijoiden on esitettävä yleisön saatavilla oleva selvitys sidonnaisuuksistaan.

Or. en

Perustelu

On tärkeää, että kaikki jäsenet esittävät selvityksen sidonnaisuuksistaan.

7.3.2016

A8-0046/306

Tarkistus 306

Martin Häusling

Verts/ALE-ryhmän puolesta

Mietintö

A8-0046/2016

Françoise Grossetête

Eläinlääkkeet

COM(2014)0558 – C8-0164/2014 – 2014/0257(COD)

Ehdotus asetukseksi

141 artikla – 1 kohta – h a alakohta (uusi)

Komission teksti

Tarkistus

h a) tarkastella tuotantoeläinten pidossa sovellettavien käytäntöjen osuutta mikrobilääkeresistenssin kehittämisessä hyödyntämällä komission ja jäsenvaltioiden nykyisiä toimintasuunnitelmia, erityisesti kehittämällä strategioita mikrobilääkkeiden yleisen käytön vähentämiseksi.

Komitea toimittaa työtään koskevan suunnitelman komissiolle viimeistään kahden vuoden kuluttua tämän asetuksen antamisesta. Suunnitelmassa on asetettava käytön vähentämistä koskevia tavoitteita sekä aikataulu vähentämisen toteuttamiselle.

Or. en

Perustelu

Tarkistuksen 283 korjaus. Vaikka komitean onkin järkevää kehittää strategioita mikrobilääkkeiden yleisen käytön vähentämiseksi, ei ole kuitenkaan mielekästä pyytää komiteaa kehittämään strategioita sellaisten mikrobilääkkeiden käytön vähentämiseksi, jotka ovat erittäin tärkeitä ihmisten käytössä ja rutiininomaisen profylaktisen käytön lopettamisessa. Kts. 32 artiklan 3 kohta ja 111 artikla.

AM\1088842FI.doc

PE579.757v01-00

7.3.2016

A8-0046/307

Tarkistus 307

Martin Häusling

Verts/ALE-ryhmän puolesta

Mietintö

Françoise Grossetête

Eläinlääkkeet

COM(2014)0558 – C8-0164/2014 – 2014/0257(COD)

A8-0046/2016

Ehdotus asetukseksi

Liite II – 1 osa – 1.1 kohta – 1 kohta

Komission teksti

Teknisissä asiakirjoissa on oltava yksityiskohtainen ja kattava kuvaus testeistä ja tutkimuksista, jotka on suoritettu tai joihin viitataan, käytetyt menetelmät mukaan luettuina. Tietojen on oltava relevantteja ja laadultaan riittäviä eläinlääkkeen laadun, turvallisuuden ja tehon osoittamiseksi.

Tarkistus

Teknisissä asiakirjoissa on oltava yksityiskohtainen ja kattava kuvaus testeistä ja tutkimuksista, jotka on suoritettu tai joihin viitataan, käytetyt menetelmät mukaan luettuina. Tietojen on oltava relevantteja ja laadultaan riittäviä eläinlääkkeen laadun, turvallisuuden ja tehon osoittamiseksi. ***Teknisten asiakirjojen on sisällettävä tietoa tavanomaisen vertailuhoidon laadusta, turvallisuudesta ja tehokkuudesta.***

Or. en

Perustelu

On tärkeää voida verrata lääkkeitä tavanomaisen vertailuhoidon ominaisuuksiin.

7.3.2016

A8-0046/308

Tarkistus 308

Martin Häusling

Verts/ALE-ryhmän puolesta

Mietintö

A8-0046/2016

Françoise Grossetête

Eläinlääkkeet

COM(2014)0558 – C8-0164/2014 – 2014/0257(COD)

Ehdotus asetukseksi

Liite II – 1 osa – 1.3 kohta – 1.3.1 alakohta – 1 kohta – d alakohta

Komission teksti

Tarkistus

d) eläinlääkkeen käytöstä ympäristölle mahdollisesti aiheutuvat riskit;

d) eläinlääkkeen *tuotannosta tai* käytöstä ympäristölle mahdollisesti aiheutuvat riskit;

Or. en

Perustelu

Valmistuspaikat voivat olla merkittävä ympäristön pilaantumisen lähde. On tärkeää saada tietoa aktiivisten aineiden ja niiden lähtöaineiden päästöistä, vuodoista ja päätymisestä ympäristöön.

7.3.2016

A8-0046/309

Tarkistus 309

Martin Häusling

Verts/ALE-ryhmän puolesta

Mietintö

Françoise Grossetête

Eläinlääkkeet

COM(2014)0558 – C8-0164/2014 – 2014/0257(COD)

A8-0046/2016

Ehdotus asetukseksi

Liite II – 1 osa – 1.3 kohta – 1.3.1 alakohta – 6 kohta

Komission teksti

On toimitettava ympäristöriskien arviointi mahdollisista epäsuotuisista vaikutuksista, joita eläinlääkkeen käyttö voi aiheuttaa ympäristölle, ja tällaisten vaikutusten riski. Arvioinnilla pyritään myös määrittämään varoimenpiteet, jotka voivat olla tarpeen tämän riskin pienentämiseksi.

Tarkistus

On toimitettava ympäristöriskien arviointi mahdollisista epäsuotuisista vaikutuksista, joita eläinlääkkeen *tuotanto tai* käyttö voi aiheuttaa ympäristölle, ja tällaisten vaikutusten riski. Arvioinnilla pyritään myös määrittämään varoimenpiteet, jotka voivat olla tarpeen tämän riskin pienentämiseksi.

Or. en

Perustelu

Valmistuspaikat voivat olla merkittävä ympäristön pilaantumisen lähde. On tärkeää saada tietoa aktiivisten aineiden ja niiden lähtöaineiden päästöistä, vuodoista ja päätyemisestä ympäristöön.

7.3.2016

A8-0046/310

Tarkistus 310

Martin Häusling

Verts/ALE-ryhmän puolesta

Mietintö

Françoise Grossetête

Eläinlääkkeet

COM(2014)0558 – C8-0164/2014 – 2014/0257(COD)

A8-0046/2016

Ehdotus asetukseksi

Liite II – 2 osa – 2.3 kohta – 2.3.1 alakohta – 5 kohta

Komission teksti

Eläinlääkkeen ympäristöriskien arvioinnissa on arvioitava mahdolliset haittavaikutukset, joita valmisteen käyttö voi aiheuttaa ympäristölle, ja määritettävä varotoimenpiteet, jotka voivat olla tarpeen tällaisten riskien vähentämiseksi.

Tarkistus

Eläinlääkkeen ympäristöriskien arvioinnissa on arvioitava mahdolliset haittavaikutukset, joita valmisteen **tuotanto tai** käyttö voi aiheuttaa ympäristölle, ja määritettävä varotoimenpiteet, jotka voivat olla tarpeen tällaisten riskien vähentämiseksi.

Or. en

Perustelu

Valmistuspaikat voivat olla merkittävä ympäristön pilaantumisen lähde. On tärkeää saada tietoa aktiivisten aineiden ja niiden lähtöaineiden päästöistä, vuodoista ja päätymisestä ympäristöön.