



PARLAMENTUL EUROPEAN

2014 - 2019

Comisia pentru mediu, sănătate publică și siguranță alimentară

2014/0255(COD)

18.6.2015

AVIZ

al Comisiei pentru mediu, sănătate publică și siguranță alimentară

destinat Comisiei pentru agricultură și dezvoltare rurală

referitor la propunerea de regulament al Parlamentului European și al Consiliului privind fabricarea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamentate și de abrogare a Directivei 90/167/CEE (COM(2014)0556 – C8-0143/2014 – 2014/0255(COD))

Raportor pentru aviz: Norbert Lins

PA_Legam

JUSTIFICARE SUCCINTĂ

Diferențele constatate în transpunerea Directivei 90/167/CEE în statele membre au determinat Comisia Europeană să prezinte o propunere de regulament privind furajele medicamentate, acestea reprezentând unul din mijloacele cele mai eficiente de administrare de medicamente de uz veterinar animalelor.

În evaluarea sa de impact, Comisia a identificat patru probleme principale în transpunerea Directivei 90/167/CEE: prezența reziduurilor de medicamente de uz veterinar în furajele nevizate, dozarea imprecisă a medicamentelor de uz veterinar, barierele în calea comerțului cu furaje medicamentate în interiorul UE și inaccesibilitatea pe piață a furajelor medicamentate destinate animalelor de companie.

Cu această propunere, Comisia are intenția de a armoniza standardele de producție a furajelor medicamentate în UE, asigurând totodată un nivel adecvat de siguranță. În plus, domeniul regulamentului se aplică atât animalelor de la care se obțin produse alimentare, cât și animalelor de la care nu se obțin produse alimentare.

Este în interesul tuturor ca animalele noastre – de la care se obțin sau nu produse alimentare – să fie sănătoase. Fermierii, veterinarii, comercianții, consumatorii sau proprietarii privați ar trebui să aplice standarde ridicate pentru a obține un nivel înalt de bunăstare și sănătate animală. Acest lucru presupune, de asemenea, că, în caz de boală, există medicamente de uz veterinar disponibile pentru toate speciile. Bunăstarea animală, siguranța alimentară și sănătatea umană sunt foarte strâns legate.

Există trei moduri diferite de administrare orală a medicamentelor animalelor. Administrarea orală a medicamentelor, care a fost adăugată de proprietarii de animale în furaje sau în apa pentru animale, nu este reglementată de această propunere. Doar furajele medicamentate în care medicamentele au fost incorporate fie de proprietari, fie de un alt producător autorizat intră în domeniul de aplicare al prezentului regulament propus de Comisie.

Raportorul pentru aviz salută propunerea de regulament privind furajele medicamentate. Armonizarea normelor privind fabricarea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamentate vor contribui la crearea unei piețe unice reale. Acest lucru va stimula concurența și inovarea și va face disponibil un număr mai mare de medicamente de uz veterinar, în special pentru speciile minore.

Raportorul pentru aviz salută faptul că regulamentul cuprinde în domeniul său de aplicare atât animalele destinate producției de produse alimentare, cât și animalele de la care nu se obțin produse alimentare. Grupuri mari de animale și animale de companie care suferă de boli cronice sunt vizate în principal de furajele medicamentate.

Raportorul pentru aviz consideră că o coerență puternică între Regulamentul privind furajele medicamentate și noua propunere de regulament privind medicamentele de uz veterinar este esențială. A urmat un proces de coordonare, date fiind diferitele referințe încrucișate. În acest sens, au fost introduse în proiectul de aviz definiții clare ale antimicrobienelelor și a diferitelor forme de tratament (curativ, de control și preventiv).

Un alt detaliu important pentru raportorul pentru aviz este utilizarea prudentă, bazată pe cercetarea științifică a antimicrobienele ca substanță activă în furajele medicamentate. Utilizarea microbienele trebuie redusă, iar lupta împotriva rezistenței la antimicrobiene trebuie intensificată. Prin urmare, sunt indispensabile eforturi comune și o bună cooperare între sectoarele sănătății umane și sănătății animale.

În această logică, utilizarea profilactică a furajelor medicamentate care conțin antimicrobiene nu ar trebui permisă. În plus, în ceea ce privește limitele de transfer, ar trebui să se acorde o atenție deosebită antimicrobienele. EFSA ar trebui însărcinată cu stabilirea limitelor de transfer generale și specifice pentru substanțele active prin intermediul unei evaluări științifice a riscurilor.

Un actor-cheie în utilizarea furajelor medicamentate este veterinarul. Furajele medicamentate pot fi administrate doar după examinare, stabilirea diagnosticului și prescrierea de către veterinar. Raportorul pentru aviz subliniază rolul central și puternic al veterinarului.

AMENDAMENTE

Comisia pentru mediu, sănătate publică și siguranță alimentară recomandă Comisiei pentru agricultură și dezvoltare rurală, competentă în fond, să includă în raportul său următoarele amendamente:

Amendamentul 1

Propunere de regulament Referirea 5 a (nouă)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

- având în vedere Rezoluția Parlamentului European din 19 mai 2015 referitoare la asigurarea de îngrijiri medicale mai sigure în Europa: îmbunătățirea siguranței pacienților și combaterea rezistenței la antimicrobiene (P8_TA(2015)0197),

Amendamentul 2

Propunere de regulament Considerentul 2

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(2) Producția animalieră ocupă un loc foarte important în agricultura Uniunii. Normele privind furajele medicamentate au o influență semnificativă asupra deținerii și a creșterii animalelor, inclusiv a animalelor de la care nu se obțin produse alimentare, precum și asupra producției de produse de origine animală.

(2) Producția animalieră, **sănătatea și bunăstarea animalelor** ocupă un loc foarte important în agricultura Uniunii. Normele privind furajele medicamentate au o influență semnificativă asupra deținerii și a creșterii animalelor, inclusiv a animalelor de la care nu se obțin produse alimentare, precum și asupra producției de produse de origine animală.

Amendamentul 3

Propunere de regulament Considerentul 3 a (nou)

(3a) Prevenirea bolilor este mai eficientă decât vindecarea. Tratamentul medicamentos, în special cu antimicrobiene, nu ar trebui sub nicio formă să înlocuiască bunele practici în materie de creștere a animalelor, biosecuritate și gestionare.

Amendamentul 4

Propunere de regulament Considerentul 6

(6) Ca tip de furaje, furajele medicamentate intră în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului⁶, al Regulamentului (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului⁷, al Regulamentului (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului⁸ și al Directivei 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului⁹. Ar trebui stabilite dispoziții specifice pentru furajele medicamentate și pentru produsele intermediare în ceea ce privește instalațiile și echipamentele, personalul, controlul calității producției, antrepozitarea și transportul, păstrarea evidențelor, reclamațiile și rechemarea produselor, aplicarea procedurilor bazate pe principiile analizei riscurilor și ale punctelor critice de control (HACCP) și etichetarea.

(6) Ca tip de furaje, furajele medicamentate intră în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului⁶, al Regulamentului (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului⁷, al Regulamentului (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului⁸ și al Directivei 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului⁹. Ar trebui stabilite dispoziții specifice pentru furajele medicamentate și pentru produsele intermediare în ceea ce privește instalațiile și echipamentele, personalul, controlul calității producției, ***bunăstarea animalelor***, antrepozitarea și transportul, păstrarea evidențelor, reclamațiile și rechemarea produselor, aplicarea procedurilor bazate pe principiile analizei riscurilor și ale punctelor critice de control (HACCP) și etichetarea.

⁶ Regulamentul (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 ianuarie 2005 de stabilire a cerințelor privind igiena furajelor (JO L 35, 8.2.2005, p. 1).

⁶Regulamentul (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 ianuarie 2005 de stabilire a cerințelor privind igiena furajelor (JO L 35, 8.2.2005, p. 1).

⁷ Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor (JO L 229, 1.9.2009, p. 1).

⁸ Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor (JO L 268, 18.10.2003, p. 29).

⁹ Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 mai 2002 privind substanțele nedorite din furaje (JO L 140, 30.5.2002, p. 10).

⁷ Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor (JO L 229, 1.9.2009, p. 1).

⁸ Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor (JO L 268, 18.10.2003, p. 29).

⁹ Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 mai 2002 privind substanțele nedorite din furaje (JO L 140, 30.5.2002, p. 10).

Amendamentul 5

Propunere de regulament Considerentul 9

Textul propus de Comisie

(9) Furajele medicamentate ar trebui să fie fabricate numai cu medicamente de uz veterinar autorizate și compatibilitatea tuturor compușilor utilizați ar trebuie să fie asigurată pentru a garanta siguranța și eficacitatea produsului. Pentru a garanta un tratament sigur și eficient al animalelor, ar trebui să fie prevăzute cerințe specifice suplimentare sau instrucțiuni pentru includerea medicamentelor de uz veterinar în furaje.

Amendamentul

(9) Furajele medicamentate ar trebui să fie fabricate numai cu medicamente de uz veterinar autorizate și compatibilitatea tuturor compușilor utilizați ar trebuie să fie asigurată pentru a garanta siguranța și eficacitatea produsului. Pentru a garanta un tratament sigur și eficient al animalelor, ar trebui să fie prevăzute cerințe specifice suplimentare sau instrucțiuni pentru includerea medicamentelor de uz veterinar în furaje. ***În principiu, ratele de includere stabilite se bazează pe nevoile medii ale unei exploatații. Pentru a lua în considerare specificitățile sectorului agriculturii la scară mică și în special pentru a permite exploataților mici sau izolate să optimizeze condițiile de creștere a animalelor, ar trebui să poată fi menținute sistemele de control consacrate, în măsura în care se asigură faptul că prescrierea, producția și utilizarea de furaje medicamentate se efectuează***

conform instrucțiunilor și sub controlul unui veterinar sau a unei alte persoane calificate să o facă în conformitate cu legislația națională și fac obiectul unui control al procesului extern.

Amendamentul 6

Propunere de regulament Considerentul 12

Textul propus de Comisie

(12) Transferul poate avea loc pe parcursul fabricării, al prelucrării, al antrepozitării și al transportului furajelor, dacă se utilizează aceleași echipamente de producție și de prelucrare, aceleași instalații de antrepozitare sau aceleași mijloace de transport pentru furaje cu componente diferite. În sensul prezentului regulament, termenul „transfer” este utilizat pentru a desemna în mod specific difuzarea de urme ale unei substanțe active conținute într-un furaj medicamentat către un furaj nevizat, **în timp ce termenul „contaminare încrucișată” trebuie considerat ca reprezentând o contaminare care rezultă dintr-un transfer sau din difuzarea oricărei substanțe nedorite în furaje.** Transferul de substanțe active conținute în furajele medicamentate către furajele nevizate ar trebui să fie evitat sau limitat la un nivel cât mai scăzut posibil. În scopul de a proteja sănătatea animală, sănătatea umană și mediul, ar trebui stabilite **niveluri** maxime de transfer pentru substanțele active conținute în furajele **medicamentate**, pe baza unei evaluări științifice a riscurilor realizate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară și ținând cont de aplicarea bunelor practici de fabricație și a principiului ALARA (nivelul cel mai scăzut posibil). Prezentul regulament ar trebui să stabilească limite generale, ținând

Amendamentul

(12) Transferul poate avea loc pe parcursul fabricării, al prelucrării, al antrepozitării și al transportului furajelor, dacă se utilizează aceleași echipamente de producție și de prelucrare, aceleași instalații de antrepozitare sau aceleași mijloace de transport pentru furaje cu componente diferite. În sensul prezentului regulament, termenul „transfer” este utilizat pentru a desemna în mod specific difuzarea de urme ale unei substanțe active conținute într-un furaj medicamentat către un furaj nevizat. Transferul de substanțe active conținute în furajele medicamentate către furajele nevizate ar trebui să fie evitat sau limitat **în mod strict** la un nivel cât mai scăzut posibil. În scopul de a proteja sănătatea animală, sănătatea umană și mediul, ar trebui stabilite **limite** maxime **pentru nivelurile** de transfer pentru substanțele active conținute în furajele **nevizate**, pe baza unei evaluări științifice a riscurilor realizate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară și ținând cont de aplicarea bunelor practici de fabricație și a principiului ALARA (nivelul cel mai scăzut posibil). Prezentul regulament ar trebui să stabilească limite generale, ținând cont de transferul inevitabil și de riscurile prezentate de substanțele active în cauză.

cont de transferul inevitabil și de riscurile prezentate de substanțele active în cauză.

Amendamentul 7

Propunere de regulament Considerentul 14

Textul propus de Comisie

(14) Furajele medicamentate ar trebui să fie comercializate în containere sigilate din motive de siguranță și de protecție a interesului utilizatorilor.

Amendamentul

(14) Furajele medicamentate ar trebui să fie comercializate în containere sigilate ***etichetate corespunzător*** din motive de siguranță și de protecție a interesului utilizatorilor.

Amendamentul 8

Propunere de regulament Considerentul 17

Textul propus de Comisie

(17) Pentru a asigura utilizarea în condiții de siguranță a furajelor medicamentate, furnizarea și utilizarea lor ar trebui să fie condiționate de prezentarea unei prescripții veterinare valabile, eliberată după examinarea animalelor care urmează a fi tratate. Cu toate acestea, posibilitatea de a fabrica furaje medicamentate înainte de a prezenta o prescripție producătorului nu ar trebui să fie exclusă.

Amendamentul

(17) Pentru a asigura utilizarea în condiții de siguranță a furajelor medicamentate, furnizarea și utilizarea lor ar trebui să fie condiționate de prezentarea unei prescripții veterinare valabile ***în scris sau sub formă electronică***, eliberată ***pentru o perioadă limitată de timp de către un veterinar sau o altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare*** după examinarea și ***diagnosticarea*** animalelor care urmează a fi tratate. Cu toate acestea, posibilitatea de a fabrica furaje medicamentate înainte de a prezenta o prescripție producătorului nu ar trebui să fie exclusă.

Amendamentul 9

Propunere de regulament Considerentul 18

Textul propus de Comisie

(18) Pentru a garanta o utilizare deosebit de prudentă a furajelor medicamentate pentru animalele **de la care se obțin produse alimentare** și, prin urmare, pentru a furniza baza pentru asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății publice, ar trebui să fie stabilite condiții specifice privind utilizarea și valabilitatea prescripției, respectarea perioadei de așteptare și păstrarea evidențelor de către deținătorul animalelor.

Amendamentul

(18) Pentru a garanta o utilizare deosebit de prudentă a furajelor medicamentate pentru animalele și, prin urmare, pentru a furniza baza pentru asigurarea unui nivel ridicat de protecție a sănătății publice, ar trebui să fie stabilite condiții specifice privind utilizarea și valabilitatea prescripției, respectarea perioadei de așteptare și păstrarea evidențelor de către deținătorul animalelor.

Justificare

O utilizare prudentă a furajelor medicamentate este vitală pentru toate animalele, nu numai pentru cele de la care se obțin produse alimentare.

Amendamentul 10

Propunere de regulament Considerentul 19

Textul propus de Comisie

(19) Ținând seama de riscul serios la adresa sănătății publice reprezentat de rezistența la antimicrobiene, este necesar să se limiteze utilizarea furajelor medicamentate care conțin substanțe antimicrobiene **pentru animalele de la care se obțin produse alimentare**. În special, nu ar trebui permisă utilizarea **preventivă sau cu scopul de a îmbunătăți performanțele animalelor de la care se obțin produse alimentare**.

Amendamentul

(19) Ținând seama de riscul serios la adresa sănătății publice reprezentat de rezistența la antimicrobiene, este necesar să se limiteze utilizarea furajelor medicamentate care conțin substanțe antimicrobiene. În special, nu ar trebui permisă utilizarea **profilactică a antibioticelor**.

Amendamentul 11

Propunere de regulament Considerentul 19 a (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(19a) În conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, interzicerea utilizării antibioticelor ca agenți de creștere începând cu 1 ianuarie 2006 ar trebui să fie strict respectată și aplicată în mod corespunzător.

Amendamentul 12

Propunere de regulament Considerentul 19 b (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(19b) Conceptul „One Health”, sprijinit de Organizația Mondială a Sănătății (OMS), recunoaște că sănătatea umană, sănătatea animală și ecosistemele sunt interconectate, fiind astfel esențial, în egală măsură, pentru sănătatea umană și animală să se asigure utilizarea prudentă a medicamentelor antimicrobiene la animalele de la care se obțin produse alimentare.

Amendamentul 13

Propunere de regulament Considerentul 19 c (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(19c) OMS a identificat produsele alimentare de origine animală ca fiind ruta de contaminare cea mai probabilă în ceea ce privește transmiterea bacteriilor rezistente și a genelor rezistente de la animalele de la care se obțin produse alimentare la oameni.

Amendamentul 14

Propunere de regulament Considerentul 20

Textul propus de Comisie

(20) Ar trebui să fie stabilit un sistem pentru colectarea produselor neutilizate sau expirate, în scopul de a controla orice risc pe care aceste produse l-ar putea reprezenta în ceea ce privește protecția sănătății animale, a sănătății umane sau a mediului.

Amendamentul

(20) Ar trebui să fie stabilit un sistem pentru colectarea produselor neutilizate sau expirate, în scopul de a controla orice risc pe care aceste produse l-ar putea reprezenta în ceea ce privește protecția sănătății animale, a sănătății umane sau a mediului.
Punctele de colectare ar trebui să țină evidența returnării furajelor medicamentate neutilizate care conțin medicamente de uz veterinar antimicrobiene.

Amendamentul 15

Propunere de regulament Articolul 1

Textul propus de Comisie

Prezentul regulament se aplică:

(a) fabricării, antrepozitării și transportului de furaje medicamentate și de produse intermediare;

(b) introducerii pe piață (inclusiv importului) și utilizării de furaje medicamentate și de produse intermediare;

(c) ***exportului către țări terțe de furaje medicamentate și de produse***

Amendamentul

1. Prezentul regulament se aplică:

fabricării, antrepozitării, transportului, introducerii pe piață, ***inclusiv importului și exportului către țări terțe, și*** utilizării de furaje medicamentate și de produse intermediare ***atât pentru animalele de la care se obțin produse alimentare, cât și pentru animalele de la care nu se obțin produse alimentare.*** Totuși, ***următoarele articole*** nu se aplică furajelor medicamentate și produselor intermediare a căror etichetă indică faptul că acestea sunt destinate exportului către țări terțe:

- articolul 9, cu excepția mențiunilor din

intermediare. Totuși, articolele 9, 15, 16 și 17 nu se aplică furajelor medicamentate și produselor intermediare a căror etichetă indică faptul că acestea sunt destinate exportului către țări terțe.

anexa III, punctul 1 și

- articolele 15, 16 și 17.

2. Prezentul regulament nu se aplică medicamentelor finite de uz veterinar destinate administrării orale care au fost autorizate pentru utilizarea în hrană sau în apa pentru animale.

Amendamentul 16

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 1 – litera c

Textul propus de Comisie

(c) definițiile termenilor „animale de la care se obțin produse alimentare”, „materii prime furajere”, „furaj combinat”, „furaj complementar”, „furaj mineral”, „etichetare”, „etichetă”, „data durabilității minimale” și „lot”, astfel cum sunt prevăzute la articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009;

Amendamentul

(c) definițiile termenilor „animale de la care se obțin produse alimentare”, „**animale de la care nu se obțin produse alimentare**”, „materii prime furajere”, „furaj combinat”, „furaj complementar”, „furaj mineral”, „etichetare”, „etichetă”, „data durabilității minimale” și „lot”, astfel cum sunt prevăzute la articolul 3 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009;

Justificare

Furajele medicamentate și produsele intermediare sunt utilizate, de asemenea, pentru animalele de la care nu se obțin produse alimentare (cum ar fi animalele crescute pentru blană și animalele de companie), de aceea este important să se clarifice acest lucru atât în domeniul de aplicare al regulamentului, cât și în definițiile folosite.

Amendamentul 17

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 2 – litera b

Textul propus de Comisie

(b) „**produs** intermediar”: un amestec

Amendamentul

(b) „**furaj medicamentat** intermediar”: un

obținut dintr-unul sau din mai multe medicamente de uz veterinar cu **unul** sau mai multe **furaje**, destinat a fi utilizat pentru fabricarea unui furaj medicamentat;

amestec obținut dintr-unul sau din mai multe medicamente de uz veterinar cu **una** sau mai multe **materii prime furajere**, destinat a fi utilizat pentru fabricarea unui furaj medicamentat;

Justificare

Pentru a clarifica definiția și a evita orice posibile confuzii în practică. Termenul „furaj medicamentat intermediar” este mai adecvat decât „produs intermediar”, fiind vorba mai curând de furaje, și nu de medicamente.

Amendamentul 18

Propunere de regulament Articolul 2 – alineatul 2 – litera g

Textul propus de Comisie

(g) „distribuitor”: orice operator din sectorul hranei pentru animale care furnizează furaje medicamentate, ambalate și gata de utilizare, unui deținător de animale;

Amendamentul

(g) „distribuitor”: orice operator din sectorul hranei pentru animale care furnizează furaje medicamentate, ambalate și gata de utilizare **altor distribuitori și direct** unui deținător de animale;

Amendamentul 19

Propunere de regulament Articolul 2 – alineatul 2 – litera h

Textul propus de Comisie

(h) „fabricant de amestecuri mobil”: un operator din sectorul hranei pentru animale care deține o unitate de furaje constând într-un **camion** special echipat pentru fabricarea de furaje medicamentate;

Amendamentul

(h) „fabricant de amestecuri mobil”: un operator din sectorul hranei pentru animale care deține o unitate de furaje constând într-un **sistem mobil** special echipat pentru fabricarea de furaje medicamentate, **care călătorește pentru a furniza servicii diferitelor unități zootehnice**;

Amendamentul 20

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 2 – litera i

Textul propus de Comisie

(i) „fabricant de amestecuri în exploatație”: un operator din sectorul hranei pentru animale care fabrică furaje medicamentate **în exploatația în care acestea vor fi utilizate.**

Amendamentul

(i) „fabricant de amestecuri în exploatație”: un operator din sectorul hranei pentru animale care fabrică furaje medicamentate **destinate exclusiv animalelor din propria exploatație.**

Amendamentul 21

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 2 – litera ia (nouă)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(ia) „antimicrobiene”: un termen general pentru orice compus cu acțiune directă asupra microorganismelor utilizat pentru tratarea sau prevenirea infecțiilor. Antimicrobienele includ agenți antibacteriali/antibiotici, antivirali, antifungici și antiprozoali;

Justificare

Deși termenul „antimicrobial” este folosit în propunere, nu există o referință la o definiție a sa. Definițiile introduse au fost adoptate de HMA (directorii agenților pentru medicamente) în octombrie 2012.

Amendamentul 22

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 2 – litera ib (nouă)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(ib) „tratament curativ (terapeutic)”: tratamentul unui animal bolnav sau al unui grup de animale, atunci când a fost stabilit diagnosticul de boală sau de infecție;

Justificare

Pentru clarificarea termenului de „utilizare preventivă”, s-a adăugat distincția exactă între diferitele forme de tratament. Definiția introdusă a fost adoptată de EPRUMA (platforma europeană pentru utilizarea responsabilă a medicamentelor la animale) în mai 2013.

Amendamentul 23

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 2 – litera ic (nouă)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

***(ic) „tratament de control (metafilaxie)”:
tratamentul unui grup de animale în
urma stabilirii diagnosticului de boală
clinică pentru o parte a grupului, cu
scopul tratării din punct de vedere clinic a
animalelor bolnave și controlului
răspândirii bolii la animalele aflate în
contact apropiat și expuse riscului și care
ar putea fi deja infectate (subclinic);***

Justificare

Pentru clarificarea termenului de „utilizare preventivă”, s-a adăugat distincția exactă între diferitele forme de tratament. Definiția introdusă a fost adoptată de EPRUMA (platforma europeană pentru utilizarea responsabilă a medicamentelor la animale) în mai 2013.

Amendamentul 24

Propunere de regulament

Articolul 2 – alineatul 2 – litera id (nouă)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

***(id) „tratament preventiv (profilaxie)”:
tratamentul unui animal sau al unui grup
de animale înainte de apariția semnelor
clinice de boală în vederea prevenirii
apariției unei boli sau a unei infecții.***

Justificare

Pentru clarificarea termenului de „utilizare preventivă”, s-a adăugat distincția exactă între diferitele forme de tratament. Definiția introdusă a fost adoptată de EPRUMA (platforma

europăană pentru utilizarea responsabilă a medicamentelor la animale) în mai 2013.

Amendamentul 25

Propunere de regulament

Articolul 4 – alineatul 1

Textul propus de Comisie

1. Operatorii din sectorul hranei pentru animale care fabrică, antrepozitează, transportă și introduc pe piață furaje medicamentate și produse intermediare stabilesc, pun în aplicare și mențin una sau mai multe proceduri scrise permanente bazate pe sistemul analizei riscurilor și al punctelor critice de control (denumit în continuare „HACCP”) prevăzut în Regulamentul (CE) nr. 183/2005.

Amendamentul

1. Operatorii din sectorul hranei pentru animale care fabrică, antrepozitează, transportă și introduc pe piață furaje medicamentate și produse intermediare stabilesc, pun în aplicare și mențin una sau mai multe proceduri scrise permanente bazate pe sistemul analizei riscurilor și al punctelor critice de control (denumit în continuare „HACCP”) prevăzut în Regulamentul (CE) nr. 183/2005.

Sistemele de control consacrate pentru fabricanții de amestecuri în exploatație pot fi menținute în măsura în care se asigură respectarea principiilor „HACCP”.

Justificare

Prin aplicarea Regulamentului (CE) nr. 183/2005, producătorii de materii prime furajere respectă deja principiile „HACCP” în evidențele pe care le păstrează. Aceste evidențe ar trebui să poată fi utilizate în continuare.

Amendamentul 26

Propunere de regulament

Articolul 7 – alineatul 1

Textul propus de Comisie

1. Operatorii din sectorul hranei pentru animale care fabrică, antrepozitează, transportă și introduc pe piață furaje medicamentate și produse intermediare aplică măsuri în conformitate cu articolele 3 și 4 pentru a evita transferurile.

Amendamentul

1. Operatorii din sectorul hranei pentru animale care fabrică, antrepozitează, transportă și introduc pe piață furaje medicamentate și produse intermediare aplică măsuri în conformitate cu articolele 3 și 4 pentru a evita transferurile ***în conformitate cu principiul ALARA pentru***

a se evita riscurile la adresa sănătății animale, a sănătății umane sau a mediului.

Amendamentul 27

Propunere de regulament
Articolul 7 – alineatul 2 – paragraful 1 a (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

Limitele de transfer specifice substanței se stabilesc pe baza unei evaluări științifice a riscurilor efectuate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA).

Amendamentul 28

Propunere de regulament
Articolul 7 – alineatul 2 – paragraful 2

Textul propus de Comisie

Amendamentul

În cazul în care nu a fost stabilită nicio limită de transfer specifică pentru o substanță activă, se aplică următoarele limite de transfer:

În cazul în care nu a fost stabilită nicio limită de transfer specifică pentru o substanță activă, se aplică următoarele limite de transfer **generale**:

Amendamentul 29

Propunere de regulament
Articolul 7 – alineatul 2 – paragraful 2 a (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 19 în vederea adaptării limitelor de transfer stabilite la literele (a) și (b) de la prezentul alineat la evoluțiile științifice pe baza unei evaluări științifice a riscurilor efectuate de EFSA.

Amendamentul 30

Propunere de regulament

Articolul 7 – alineatul 2 – paragraful 2 b (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

În cazul în care limitele de transfer au fost depășite, furajele nevizate nu pot fi introduse pe piață sau folosite pentru hrana animalelor.

Amendamentul 31

Propunere de regulament

Articolul 8

Textul propus de Comisie

Amendamentul

Furajele medicamentate și produsele intermediare pot fi fabricate și antrepozitate înainte de eliberarea prescripției menționate la articolul 15. Această dispoziție nu se aplică în cazul fabricanților de amestecuri ***în exploatație*** sau al fabricării de furaje medicamentate ori de produse intermediare pornind de la medicamente de uz veterinar în conformitate cu articolul 10 sau cu articolul 11 din Directiva 2001/82/CE.

Furajele medicamentate și produsele intermediare pot fi fabricate și antrepozitate înainte de eliberarea prescripției menționate la articolul 15. Această dispoziție nu se aplică în cazul fabricanților de amestecuri ***mobili*** sau al fabricării de furaje medicamentate ori de produse intermediare pornind de la medicamente de uz veterinar în conformitate cu articolul 10 sau cu articolul 11 din Directiva 2001/82/CE. ***Această interdicție nu se aplică regiunilor ultraperiferice care sunt parte a unor state membre.***

Amendamentul 32

Propunere de regulament

Articolul 9 – alineatul 1

Textul propus de Comisie

Amendamentul

1. Pe lângă articolul 11 alineatul (1) și articolele 12 și 14 din Regulamentul (CE) nr. 767/2009, etichetarea furajelor medicamentate și a produselor

1. Pe lângă articolul 11 alineatul (1) și articolele 12, 14, ***15 și 17*** din Regulamentul (CE) nr. 767/2009, etichetarea furajelor medicamentate și a

intermediare trebuie să respecte dispozițiile anexei III la prezentul regulament.

produselor intermediare trebuie să respecte dispozițiile anexei III la prezentul regulament.

Justificare

Multe dintre cerințele menționate în anexa III la prezentul regulament sunt deja prevăzute la articolele 15 și 17 din Regulamentul (CE) nr. 767/2009. Propunem ca prezentul articol să includă o referință la prevederile legate de etichetarea și circulația furajelor din regulamentul respectiv.

Amendamentul 33

Propunere de regulament

Articolul 9 – alineatul 2

Textul propus de Comisie

2. În cazul în care sunt utilizate containere în locul **materialelor de ambalaj**, ele trebuie să fie însoțite de **documente conforme** cu alineatul (1).

Amendamentul

2. În cazul în care sunt utilizate containere în locul **ambalajelor**, ele trebuie să fie însoțite de **un document conform** cu alineatul (1).

Justificare

Propunem ca toate informațiile de etichetare să fie incluse într-un singur document [în mod similar cu cel specificat în Regulamentul (CE) nr. 767/2009]. Dacă se păstrează trimiterea la mai multe documente, se va îngreuna sarcina autorităților competente de a controla conformitatea cu normele de etichetare și, în același timp, s-ar putea îngreuna trasabilitatea furajelor medicamentate.

Amendamentul 34

Propunere de regulament

Articolul 10

Textul propus de Comisie

Furajele medicamentate și produsele intermediare sunt introduse pe piață numai în ambalaje sau în containere sigilate. Ambalajele sau containerele trebuie să fie sigilate astfel încât, atunci când acestea se deschid, sigiliul să fie deteriorat și să nu

Amendamentul

Furajele medicamentate și produsele intermediare sunt introduse pe piață numai în ambalaje sau în containere **etichetate corespunzător și** sigilate. Ambalajele sau containerele trebuie să fie sigilate astfel încât, atunci când acestea se deschid,

poată fi refolosit.

sigiliul să fie deteriorat și să nu poată fi refolosit.

Amendamentul 35

Propunere de regulament Articolul 12

Textul propus de Comisie

Operatorii din sectorul hranei pentru animale care fabrică, antrepozitează, transportă și introduc pe piață furaje medicamentate sau produse intermediare se asigură că unitățile aflate sub controlul lor sunt aprobate de către autoritatea competentă.

Amendamentul

Operatorii din sectorul hranei pentru animale care fabrică, antrepozitează, transportă și introduc pe piață furaje medicamentate sau produse intermediare se asigură că unitățile aflate sub controlul lor sunt aprobate de către autoritatea **publică** competentă. ***Dacă fabricanții de amestecuri în exploatație utilizează medicamente exclusiv în propriile exploatații, ei notifică autorității competente cu privire la activitatea lor.***

Justificare

Fabricanții de amestecuri în exploatație sunt deja înregistrați la autorități. O procedură de autorizare suplimentară contrazice principiul simplificării administrative și al economiei de costuri pentru întreprinderi.

Amendamentul 36

Propunere de regulament Articolul 15 – alineatul 1

Textul propus de Comisie

1. Furnizarea de furaje medicamentate deținătorilor de animale este condiționată de prezentarea și, în cazul fabricării de către fabricanții de amestecuri în exploatație, de deținerea unei prescripții veterinare, precum și de respectarea condițiilor stabilite la alineatele (2)-(6).

Amendamentul

1. Furnizarea de furaje medicamentate deținătorilor de animale este condiționată de prezentarea și, în cazul fabricării de către fabricanții de amestecuri în exploatație, de deținerea unei prescripții veterinare ***eliberată de un veterinar sau o altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare***, precum și de respectarea condițiilor stabilite la alineatele (2)-(6).

Amendamentul 37

Propunere de regulament Articolul 15 – alineatul 2

Textul propus de Comisie

2. Prescripția trebuie să conțină informațiile prevăzute în anexa V. Prescripția originală este păstrată de producător sau, după caz, de distribuitor. **Persoana** care eliberează prescripția și deținătorul de animale trebuie să păstreze o copie a prescripției. Originalul și copiile se păstrează pentru o perioadă de trei ani de la data eliberării.

Amendamentul

2. Prescripția trebuie să conțină informațiile prevăzute în anexa V. Prescripția originală este păstrată de producător sau, după caz, de distribuitor. **Veterinarul sau o altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare** care eliberează prescripția și deținătorul de animale trebuie să păstreze o copie a prescripției. Originalul și copiile se păstrează pentru o perioadă de trei ani de la data eliberării.

Amendamentul 38

Propunere de regulament Articolul 15 – alineatul 5

Textul propus de Comisie

5. Furajele medicamentate prescrise pot fi utilizate numai pentru animalele examinate de către **persoana** care a eliberat prescripția și numai pentru o boală diagnosticată. **Persoana** care a eliberat prescripția se asigură că această medicație este justificată pentru animalele țintă din motive veterinare. În plus, ea se asigură că administrarea medicamentului de uz veterinar în cauză nu este incompatibilă cu un alt tratament sau cu o altă utilizare și că nu există contraindicații sau interacțiuni atunci când se folosesc mai multe medicamente.

Amendamentul

5. Furajele medicamentate prescrise pot fi utilizate numai pentru animalele examinate de către **veterinar sau altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare** care a eliberat prescripția și numai pentru o boală diagnosticată. **Veterinarul sau o altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare** care a eliberat prescripția se asigură, **pe baza cunoștințelor privind sistemele de hrănire în uz, posibilitățile de amestecare și alte specificități relevante legate de creșterea animalelor**, că această medicație este justificată pentru animalele țintă din motive veterinare.

În plus, ea se asigură că administrarea medicamentului de uz veterinar în cauză nu este incompatibilă cu un alt tratament sau

cu o altă utilizare și că nu există
contraindicații sau interacțiuni atunci când
se folosesc mai multe medicamente.

Amendamentul 39

Propunere de regulament Articolul 16 – titlu

Textul propus de Comisie

Utilizarea la animalele de la care se obțin
produse alimentare

Amendamentul

Utilizarea la animalele de la care se obțin
produse alimentare **și la cele de la care nu
se obțin produse alimentare**

Amendamentul 40

Propunere de regulament Articolul 16 – alineatul 1 – partea introductivă

Textul propus de Comisie

1. Operatorii din sectorul hranei pentru
animale care furnizează furaje
medicamentate deținătorilor de animale de
la care se obțin produse alimentare sau
fabricanții de amestecuri în exploatare care
produc furaje medicamentate pentru
animalele de la care se obțin produse
alimentare se asigură că respectivele
cantități furnizate sau amestecate nu
depășesc:

Amendamentul

1. Operatorii din sectorul hranei pentru
animale care furnizează furaje
medicamentate deținătorilor de animale de
la care se obțin produse alimentare sau **de
animale de la care nu se obțin produse
alimentare sau** fabricanții de amestecuri în
exploatare care produc furaje
medicamentate pentru animalele de la care
se obțin produse alimentare se asigură că
respectivele cantități furnizate sau
amestecate nu depășesc:

Amendamentul 41

Propunere de regulament Articolul 16 – alineatul 1 – litera b

Textul propus de Comisie

(b) cantitățile necesare pentru un tratament
de o lună sau, în cazul furajelor
medicamentate care conțin medicamente
de uz veterinar antimicrobiene, de **două**

Amendamentul

(b) cantitățile necesare pentru un tratament
de o lună sau, în cazul furajelor
medicamentate care conțin medicamente
de uz veterinar antimicrobiene, de **o**

săptămâni.

săptămână, cu excepția cazului în care rezumatul caracteristicilor medicamentului de uz veterinar antimicrobial prescris stabilește o perioadă de tratament cu o durată mai mare de o săptămână.

Amendamentul 42

Propunere de regulament

Articolul 16 – alineatul 1 a (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

1a. Statele membre se asigură că deținătorii de animale de la care se obțin produse alimentare aplică măsurile preventive enumerate în anexa Va înainte de a recurge la utilizarea furajelor medicamentate care conțin antimicrobiene în scopuri metafilactice.

(Acest amendament este legat de amendamentul care introduce o nouă anexă Va).

Justificare

Sunt necesare condiții clare pentru metafilaxie.

Amendamentul 43

Propunere de regulament

Articolul 16 – alineatul 2

Textul propus de Comisie

Amendamentul

2. Furajele medicamentate care conțin medicamente de uz veterinar *antimicrobiene* nu trebuie să fie utilizate pentru *prevenirea bolilor la animalele de la care se obțin produse alimentare sau pentru îmbunătățirea performanțelor acestor animale.*

2. Furajele medicamentate care conțin medicamente de uz veterinar *antibiotice* nu trebuie să fie utilizate pentru *tratament preventiv (profilaxie)*. *Profilaxia cu antimicrobiene nu se aplică niciodată ca procedură de rutină, nici pentru a compensa lipsa de igienă sau condițiile necorespunzătoare de creștere a animalelor.*

Amendamentul 44

Propunere de regulament Articolul 16 – alineatul 4

Textul propus de Comisie

4. Operatorii din sectorul hranei pentru animale care administrează furaje medicamentate animalelor de la care se obțin produse alimentare păstrează evidențe în conformitate cu articolul 69 din Directiva 2001/82/CE. Evidențele respective sunt păstrate timp de cinci ani după data administrării furajelor medicamentate, inclusiv în cazul în care animalul este sacrificat în această perioadă de cinci ani.

Amendamentul

4. Operatorii din sectorul hranei pentru animale care administrează furaje medicamentate animalelor de la care se obțin produse alimentare păstrează evidențe în conformitate cu articolul 69 din Directiva 2001/82/CE. Evidențele respective sunt păstrate timp de cinci ani după data administrării furajelor medicamentate, inclusiv în cazul în care animalul este sacrificat în această perioadă de cinci ani. ***Statele membre se asigură că datele din aceste evidențe se colectează și se transferă în baza de date a Uniunii privind medicamentele de uz veterinar [trimitere la articolele 51 și 54 din propunerea de Regulament privind medicamentele de uz veterinar 2014/0257 (COD)].***

Amendamentul 45

Propunere de regulament Articolul 17

Textul propus de Comisie

Statele membre garantează existența unor sisteme adecvate de colectare pentru furajele medicamentate și produsele intermediare expirate sau în cazul în care deținătorul animalelor a primit o cantitate de furaje medicamentate mai mare decât cea pe care o utilizează efectiv pentru tratamentul menționat în prescripția veterinară.

Amendamentul

Statele membre garantează existența unor sisteme adecvate de colectare pentru furajele medicamentate și produsele intermediare expirate sau în cazul în care deținătorul animalelor a primit o cantitate de furaje medicamentate mai mare decât cea pe care o utilizează efectiv pentru tratamentul menționat în prescripția veterinară. ***Statele membre se asigură că producătorii de furaje medicamentate și fermierii sunt informați cu privire la***

amplasamentul acestor sisteme de colectare și la modul în care pot transporta resturile nefolosite de furaje medicamentate în aceste puncte de colectare. Statele membre se asigură că operatorii punctelor de colectare păstrează evidența furajelor medicamentate colectate. Evidențele respective sunt păstrate timp de cinci ani după colectare.

Justificare

Este important să se cunoască cantitatea de furaje medicamentate returnată.

Amendamentul 46

Propunere de regulament

Anexa I – secțiunea 3 – punctul 2

Textul propus de Comisie

2. Se iau măsuri tehnice sau organizatorice pentru a se evita **contaminarea încrucișată** și erorile, pentru a efectua controale în timpul fabricației și pentru a asigura trasabilitatea efectivă a produselor utilizate pentru fabricarea furajelor medicamentate și a produselor intermediare.

Amendamentul

2. Se iau măsuri tehnice sau organizatorice pentru a se evita **sau limita strict la minimum orice transfer** și erorile, pentru a efectua controale în timpul fabricației și pentru a asigura trasabilitatea efectivă a produselor utilizate pentru fabricarea furajelor medicamentate și a produselor intermediare.

Amendamentul 47

Propunere de regulament

Anexa I – secțiunea 3 – punctul 4

Textul propus de Comisie

4. Produsele utilizate pentru fabricație și furajele neprelucrate sunt antrepozitate separat de furajele medicamentate și de produsele intermediare pentru a se evita orice **contaminare încrucișată**.

Amendamentul

4. Produsele utilizate pentru fabricație și furajele neprelucrate sunt antrepozitate separat de furajele medicamentate și de produsele intermediare pentru a se evita **sau limita strict la minimum orice transfer**.

Amendamentul 48

Propunere de regulament

Anexa I – secțiunea 6 – punctul 2 – litera i

Textul propus de Comisie

(i) informații privind **persoana** care a eliberat prescripția, incluzând cel puțin numele și adresa acesteia.

Amendamentul

(i) informații privind **veterinarul sau o altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare** care a eliberat prescripția, incluzând cel puțin numele și adresa acesteia.

Amendamentul 49

Propunere de regulament

Anexa II – punctul 1

Textul propus de Comisie

1. Fabricanții de amestecuri mobile sau fabricanții de amestecuri în exploatație utilizează numai medicamente de uz veterinar cu rate de includere mai mari de 2 kg/t de furaje.

Amendamentul

1. Fabricanții de amestecuri mobile sau fabricanții de amestecuri în exploatație utilizează numai medicamente de uz veterinar cu rate de includere mai mari de 2 kg/t de furaje. ***Prin derogare, în prescripția veterinară pot fi stabilite rate mai mici de includere:***

- pentru a adapta cantitatea de furaje medicamentate la efective;

- dacă prescrierea, producția și utilizarea se efectuează sub supravegherea veterinarului sau a unei alte persoane calificate să o facă în conformitate cu legislația națională în vigoare care monitorizează efectivul; precum și

- dacă fermierul și veterinarul sau o altă persoană calificată să o facă în conformitate cu legislația națională care monitorizează animalele fac obiectul unui control extern al procesului.

Amendamentul 50

Propunere de regulament

Anexa III – paragraful 1 – punctul 16 a (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(16a) informații care arată că eliminarea necorespunzătoare a furajelor medicamentate constituie o amenințare gravă la adresa mediului și poate contribui la rezistența antimicrobiană; informații cu privire la locul și modul de eliminare corespunzătoare a materialelor neutilizate.

Justificare

Informațiile cu privire la locul și modul de eliminare corespunzătoare a materialelor neutilizate pot fi furnizate printr-un link.

Amendamentul 51

Propunere de regulament

Anexa III – paragraful 1 – punctul 16 b (nou)

Textul propus de Comisie

Amendamentul

(16b) în cazul furajelor medicamentate care conțin antibiotice: indicația de a folosi antibiotice doar în ultimă instanță și într-un mod cât mai prudent și mai responsabil.

Amendamentul 52

Propunere de regulament

Anexa IV – punctul 1 – paragraful 2 – partea introductivă

Textul propus de Comisie

Amendamentul

În cazul în care se constată că respectiva compoziție a unui furaj medicamentat sau a unui produs intermediar se îndepărtează de

În cazul în care se constată că respectiva compoziție a unui furaj medicamentat sau a unui produs intermediar se îndepărtează de

cantitatea de substanță activă antimicrobiană indicată pe etichetă, se aplică o toleranță de **10 %**. Pentru celelalte substanțe active, se aplică următoarele toleranțe:

cantitatea de substanță activă antimicrobiană indicată pe etichetă, se aplică o toleranță de **3 %**. Pentru celelalte substanțe active, se aplică următoarele toleranțe:

Justificare

Având în vedere acțiunea puternică a substanțelor active antimicrobiene, o toleranță de 10 % este mult prea mare.

Amendamentul 53

Propunere de regulament Anexa V – punctul 1

Textul propus de Comisie

1. Numele, prenumele, adresa și numărul de aprobare al *persoanei autorizate* să prescrie un medicament de uz veterinar.

Amendamentul

1. Numele, prenumele, adresa și numărul de aprobare al *veterinarului sau al unei alte persoane calificate* să prescrie un medicament de uz veterinar *în conformitate cu legislația națională în vigoare*.

Amendamentul 54

Propunere de regulament Anexa V – punctul 2

Textul propus de Comisie

2. Data eliberării și semnătura sau identificarea electronică a persoanei autorizate să prescrie un medicament de uz veterinar.

Amendamentul

2. Data eliberării și semnătura sau identificarea electronică *veterinarului sau ale unei alte persoane calificate* să prescrie un medicament de uz veterinar *în conformitate cu legislația națională în vigoare*.

Amendamentul 55

Propunere de regulament Anexa Va (nouă)

Anexa Va

Măsuri preventive

Măsurile preventive care se impun înainte de administrarea tratamentului antimicrobian unor grupuri întregi (metafilaxie):

- **utilizarea de loturi de animale reproducătoare sănătoase, care cresc natural și prezintă o diversitate genetică adecvată,**
- **asigurarea condițiilor care reflectă nevoile comportamentale ale speciilor, inclusiv interacțiunile sociale/ierarhiile,**
- **densități ale stocurilor care nu sporesc riscul de transmitere a bolilor,**
- **izolarea animalelor bolnave de restul grupului,**
- **(pentru pui și animale mai mici) împărțirea efectivelor în grupuri mai mici, separate fizic,**
- **punerea în aplicare a normelor actuale privind bunăstarea animalelor în conformitate cu Directiva 98/58/CE a Consiliului din 20 iulie 1998 privind protecția animalelor de fermă (JO L 221, 8.8.1998, p. 23),**
- **Directiva 91/630/CEE a Consiliului din 19 noiembrie 1991 de stabilire a normelor minime de protecție a porcilor (JO L 340, 11.12.1991, p. 33), Directiva 91/629/ CEE a Consiliului din 19 noiembrie 1991 de stabilire a normelor minime privind protecția vițelilor (JO L 340, 11.12.1991, p. 28).**

Justificare

Aceste măsuri preventive presupun verificarea periodică a bunăstării animalelor individuale, care nu ar fi posibilă în cazul multor operațiuni de creștere a animalelor în masă, ca de exemplu în cazul puilor.

PROCEDURĂ

Titlu	Fabricarea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamentate și abrogarea Directivei 90/167/CEE a Consiliului
Referințe	COM(2014)0556 – C8-0143/2014 – 2014/0255(COD)
Comisie competentă în fond Data anunțului în plen	AGRI 20.10.2014
Aviz emis de către Data anunțului în plen	ENVI 20.10.2014
Raportor/Raportoare pentru aviz: Data numirii	Norbert Lins 13.11.2014
Examinare în comisie	31.3.2015
Data adoptării	17.6.2015
Rezultatul votului final	+: 51 –: 3 0: 3
Membri titulari prezenți la votul final	Marco Affronte, Zoltán Balczó, Lynn Boylan, Nessa Childers, Alberto Cirio, Birgit Collin-Langen, Mireille D’Ornano, Miriam Dalli, Seb Dance, Angélique Delahaye, Stefan Eck, Bas Eickhout, Eleonora Evi, Karl-Heinz Florenz, Elisabetta Gardini, Gerben-Jan Gerbrandy, Jens Gieseke, Julie Girling, Sylvie Goddyn, Matthias Groote, Françoise Grossetête, Anneli Jäätteenmäki, Jean-François Jalkh, Benedek Jávor, Karin Kadenbach, Kateřina Konečná, Giovanni La Via, Peter Liese, Norbert Lins, Susanne Melior, Miroslav Mikolášik, Massimo Paolucci, Gilles Pargneaux, Piernicola Pedicini, Pavel Poc, Marcus Pretzell, Frédérique Ries, Annie Schreijer-Pierik, Davor Škrlec, Renate Sommer, Dubravka Šuica, Tibor Szanyi, Jadwiga Wiśniewska, Damiano Zoffoli
Membri supleanți prezenți la votul final	Nikos Androulakis, Renata Briano, Nicola Caputo, Marijana Petir, Sirpa Pietikäinen, Gabriele Preuß, Bart Staes, Tom Vandenkendelaere
Membri supleanți (articolul 200 alineatul (2)) prezenți la votul final	José Inácio Faria, Fredrick Federley, Anthea McIntyre, James Nicholson, Jens Nilsson