



Bryssel den 19 november 2018
(OR. en)

Interinstitutionellt ärende:
2014/0255(COD)

13914/1/18
REV 1 ADD 1

CODEC 1896
AGRILEG 187
VETER 77
PHARM 52
MI 796

I/A-PUNKTSNOT

från:	Rådets generalsekretariat
till:	Ständiga representanternas kommitté (Coreper)/rådet
Ärende:	Utkast till Europaparlamentets och rådets förordning om tillverkning, utsläppande på marknaden och användning av foder som innehåller läkemedel, om ändring av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 183/2005 och om upphävande av rådets direktiv 90/167/EEG (första behandlingen) <ul style="list-style-type: none">– Antagande av lagstiftningsakten– Uttalande

Uttalande från Österrike

Med tanke på förordningens mål, som är att uppnå en hög skyddsnivå för människors hälsa, önskar Österrike ta upp följande punkter:

Det bör endast vara möjligt att administrera veterinärmedicinska läkemedel via foder när ett konkret behov föreligger (dvs. i fall av sjukdom).

Mot bakgrund av subsidiariteten i den nya förordningen om tillverkning, utsläppande på marknaden och användning av foder som innehåller läkemedel bör det vara möjligt att bibehålla etablerade nationella kontrollsystem för användning direkt på lantbruksföretaget av foder som innehåller läkemedel, vilket för nuvarande sker i Österrike med hjälp av registrerade hemmablandare.

För att man ska kunna ta hänsyn till det småskaliga jordbrukets, och särskilt familj jordbrukets, särskilda behov måste de krav som ställs på tillverkning av foder som innehåller läkemedel tillämpas på ett sätt som är genomförbart och praktiskt för hemmablandare. Tillverkning och administrering av foder som innehåller läkemedel genom välutbildade jordbrukare under överinseende av en veterinär är en väletablerad praxis i Österrike som minimerar många risker, eftersom läkemedlen används på den plats där de behövs och i erforderlig mängd.
