



Brussel, 19 november 2018
(OR. en)

Interinstitutioneel dossier:
2014/0255(COD)

13914/1/18
REV 1 ADD 1

CODEC 1896
AGRILEG 187
VETER 77
PHARM 52
MI 796

NOTA I/A-PUNT

van:	het secretariaat-generaal van de Raad
aan:	het Comité van permanente vertegenwoordigers/de Raad
Betreft:	Ontwerpverordening van het Europees Parlement en de Raad betreffende de productie, het in de handel brengen en het gebruik van diervoeders met medicinale werking, tot wijziging van Verordening (EG) nr. 183/2005 van het Europees Parlement en de Raad en tot intrekking van Richtlijn 90/167/EEG van de Raad (eerste lezing) - Vaststelling van de wetgevingshandeling - Verklaring

Verklaring van Oostenrijk

Gelet op de doelstelling van de verordening, namelijk het bereiken van een hoog niveau van bescherming van de menselijke gezondheid, vraagt Oostenrijk de aandacht voor de volgende punten:

Geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik mogen alleen via het voederkanaal worden toegediend indien er een specifieke behoefte bestaat om dat te doen (bijvoorbeeld bij ziekte).

Overeenkomstig de nieuwe verordening betreffende de productie, het in de handel brengen en het gebruik van diervoeders met medicinale werking, en in het belang van de subsidiariteit, moet de mogelijkheid bestaan, gevestigde nationale controlesystemen voor het gebruik van diervoeders met medicinale werking ter plaatse op het (veeteelt)bedrijf te handhaven; dergelijke plaatselijke controles zijn een gangbare praktijk in Oostenrijk, waar de controles worden verricht door geregistreerde mengvoederbereiders ter plaatse.

Met het oog op de bijzondere behoeften van de kleinschalige landbouw - hoofdzakelijk familiebedrijven - moeten de voorschriften voor de productie van diervoeders met medicinale werking ten uitvoer worden gelegd op een wijze die haalbaar en praktisch is voor mengvoederbereiders ter plaatse. De productie en toediening van diervoeders met medicinale werking door daartoe opgeleide landbouwers onder toezicht van een dierenarts is een gevestigde praktijk in Oostenrijk; de eventuele risico's worden zo veel mogelijk geminimaliseerd, aangezien de geneesmiddelen worden gebruikt op de plaats en in de hoeveelheid waarin ze absoluut noodzakelijk zijn.
