**ACTE ALE UNIUNII EUROPENE PRIVIND MEDICAMENTELE VETERINARE ȘI FURAJELE MEDICAMENTATE**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Regulamentul privind produsele medicinale veterinare** | | | | |
| **Nr.**  **crt.** | **Act legislativ** | | **Jurnalul**  **Oficial al UE** | **Denumirea actului legislativ** |
| 1 | **Reg. (UE) 2019/6** | | JO al UE L 004 7.1.2019, p. 43-167 | Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 privind produsele medicinale veterinare și de abrogare a Directivei 2001/82/CE |
| Regulamentul privind produsele medicinale veterinare este actualizat la 28 ianuarie 2022 | | | | |
| **Acte DELEGATE care completează Regulamentul privind produsele medicinale veterinare** | | | | |
| **Nr.**  **crt.** | **Act legislativ** | **Jurnalul**  **Oficial al UE** | | **Denumirea actului legislativ** |
| 1. | **Reg. delegat (UE) 2021/577** | JO al UE L 123, 9.4.2021, p. 3–6 | | Regulamentul delegat (UE) 2021/577 al Comisiei din 29 ianuarie 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește conținutul și formatul informațiilor necesare în vederea aplicării articolului 112 alineatul (4) și a articolului 115 alineatul (5) și care urmează să fie incluse în documentul unic de identificare pe viață menționat la articolul 8 alineatul (4) din regulamentul respectiv |
| 2. | **Reg. delegat (UE) 2021/578** | JO al UE L 123, 9.4.2021, p. 7–20 | | Regulamentul delegat (UE) 2021/578 al Comisiei din 29 ianuarie 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele pentru colectarea datelor privind volumul vânzărilor și utilizarea produselor medicinale antimicrobiene la animale |
| 3. | **Reg.delegat (UE) 2021/805** | JO al UE L 180, 21.5.2021, p. 3–77 | | Regulamentul delegat (UE) 2021/805 al Comisiei din 8 martie 2021 de modificare a anexei II la Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 4. | **Reg. delegat (UE) 2021/1760** | JO al UE L 353, 6.10.2021, p. 1–5 | | Regulamentul delegat (UE) 2021/1760 al Comisiei din 26 mai 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului prin stabilirea criteriilor pentru desemnarea antimicrobienelor care trebuie să fie rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni |
| 5. | **Reg. del. (UE) 2023/361** | JO al UE L 52, 20.2.2023, p. 1–42 | | Regulamentul delegat (UE) 2023/361 al Comisiei din 28 noiembrie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate |
|  | | | | |
| **Acte de PUNERE ÎN APLICARE care completează Regulamentul privind produsele medicinale veterinare** | | | | |
| **Nr.**  **crt.** | **Act legislativ** | | **Jurnalul**  **Oficial al UE** | **Denumirea actului legislativ** |
| 1. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/16** | | JO al UE L 7, 11.1.2021, p. 1–21 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/16 al Comisiei din 8 ianuarie 2021 de stabilire a măsurilor necesare și a modalităților practice pentru baza de date a Uniunii privind produsele medicinale veterinare (baza de date a Uniunii privind produsele) |
| 2. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/17** | | JO al UE L 7, 11.1.2021, p. 22–52 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/17 al Comisiei din 8 ianuarie 2021 de stabilire a unei liste cu variațiile care nu necesită evaluare în conformitate cu Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 3. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/963** | | JO al UE L 213, 16.6.2021 p. 3–61 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/963 al Comisiei din 10 iunie 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (UE) 2016/429, (UE) 2016/1012 și (UE) 2019/6 ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește identificarea și înregistrarea ecvinelor și de stabilire a unor modele de documente de identificare pentru aceste animale |
| 4. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/1248** | | JO al UE L 272, 30.7.2021, p. 46–66 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1248 al Comisiei din 29 iulie 2021 referitor la măsurile privind bunele practici de distribuție pentru produsele medicinale veterinare în conformitate cu Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 5. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/1280** | | JO al UE L 279, 3.8.2021, p. 1–14 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1280 al Comisiei din 2 august 2021 în ceea ce privește măsurile privind bunele practici de distribuție pentru substanțele active utilizate ca materiale de start în produsele medicinale veterinare în conformitate cu Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 6. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/1281** | | JO al UE L 279, 3.8.2021, p. 15–29 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1281 al Comisiei din 2 august 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește bunele practici de farmacovigilență și formatul, conținutul și rezumatul dosarului standard al sistemului de farmacovigilență pentru produsele medicinale veterinare |
| 7. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/1904** | | JO al UE L 387, 3.11.2021, p. 133–135 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1904 al Comisiei din 29 octombrie 2021 de adoptare a design-ului unui logo comun pentru vânzarea cu amănuntul la distanță a medicamentelor de uz veterinar |
| 8. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2022/209** | | JO al UE L 35, 17.2.2022, p. 7–16 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/209 al Comisiei din 16 februarie 2022 de stabilire a formatului datelor care trebuie colectate și raportate pentru a determina volumul vânzărilor și utilizarea medicamentelor antimicrobiene la animale în conformitate cu Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 9. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2022/1255** | | JO al UE L 191, 20.7.2022, p. 58–60 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1255 al Comisiei din 19 iulie 2022 de desemnare a antimicrobienelor sau a grupurilor de antimicrobiene rezervate pentru tratamentul anumitor infecții la oameni, în conformitate cu Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului (Art.1, alin.(1) și (2)). |
| 10. | **Reg.de punere în aplicare (UE) 2022/1646** | | JO al UE L 248, 26.9.2022, p. 32–45 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 al Comisiei din 23 septembrie 2022 privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile  specifice de elaborare a acestora |
| **Acte CONEXE privind produsele medicinale veterinare** | | | | |
| **Nr.**  **Crt.** | **Act legislativ** | | **Jurnalul**  **Oficial al UE** | **Denumirea actului legislativ** |
| 1. | **Reg. (CE) nr. 540/95** | | JO al UE L 55, 11.3.1995, p. 5–6 | Regulamentul (CE) nr. 540/95 al Comisiei din 10 martie 1995 de stabilire a procedurilor de comunicare a reacțiilor adverse neașteptate suspectate care nu sunt grave, care apar fie în Comunitate, fie într-o țară terță, la produsele medicamentoase de uz uman sau rivierry autorizate în conformitate cu dispozițiile din din Regulamentul (CEE) nr. 2309/93 al Consiliului |
| 2. | **Reg. (CE) nr. 1662/95** | | JO al UE L 158, 8.7.1995, p. 4–5 | Regulamentul (CE) nr. 1662/95 al Comisiei din 7 iulie 1995 de stabilire a anumitor dispoziții de punere în aplicare a procedurilor comunitare de elaborare a deciziei cu rivier la autorizațiile de comercializare a produselor de uz uman sau veterinar |
| 3. | **Reg. (CE) nr. 726/2004** | | JO al UE L 136, 30.4.2004, p. 1–33 | Regulamentul (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 31 martie 2004 de stabilire a procedurilor la nivelul Uniunii privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și de înființare a unei Agenții Europene pentru Medicamente. |
| 4. | **Reg. (CE) nr. 1950/2006** | | JO al UE L 367, 22.12.2006, p.33-45 | Regulamentul (CE) nr. 1950/2006 al Comisiei din 13 decembrie 2006 de stabilire, în conformitate cu Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoase veterinare, a unei liste a substanțelor esențiale pentru tratamentul ecvideelor și a substanțelor care prezintă un beneficiu clinic suplimentar |
| 5. | **Reg. (CE) nr. 1234/2008** | | JO al UE L 334 12.12.2008, p. 7-24 | Regulamentul (CE) nr. 1234/2008 al Comisiei din 24 noiembrie 2008 privind examinarea modificării condițiilor autorizațiilor de introducere pe piață acordate pentru medicamentele de uz uman și veterinar |
| 6. | **Reg. (CE) nr. 470/2009** | | JO al UE L 152, 16.6.2009, p. 11–22 | Regulamentul (CE) nr. 470/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 de stabilire a procedurilor comunitare în vederea stabilirii limitelor de reziduuri ale substanțelor farmacologic active din alimentele de origine animală, de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului și de modificare a Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 7. | **Reg. (UE) nr. 37/2010** | | JO al UE L 15, 20.1.2010, p. 1–72 | Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală |
| 8. | **Reg.(UE) nr.122/2013** | | JO al UE L 42, 13.2.2013, p. 1–17 | Regulamentul (UE) nr. 122/2013 al Comisiei din 12 februarie 2013 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1950/2006 de stabilire, în conformitate cu Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoase veterinare, a unei liste a substanțelor esențiale pentru tratamentul ecvideelor |
| 9. | **Reg. (UE) 2016/429** | | JO al UE L 84, 31.3.2016, p. 1-208 | Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și abrogare a anumitor acte în domeniul sănătății animale ("Legea privind sănătatea animală"), Capitolul 2, Art.46 și 47 – Utilizarea medicamentelor de uz veterinar pentru prevenirea și controlul bolilor. |
| 10. | **Reg.de punere în aplicare (UE) 2017/12** | | JO al UE L 4, 7.1.2017, p. 1–7 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/12 al Comisiei din 6 ianuarie 2017 privind forma și conținutul solicitărilor și cererilor de stabilire a limitelor maxime de reziduuri în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 470/2009 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 11. | **Reg. (UE) 2017/625** | | JO al UE L 095 7.4.2017, p. 1–142 | Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 martie 2017 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și furajele, a normelor privind sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 999/2001, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1069/2009, (CE) nr. 1107/2009, (UE) nr. 1151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1099/2009 ale Consiliului și a Directivelor 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE și 2008/120/CE ale Consiliului și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, precum și a Directivelor 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE și 97/78/CE ale Consiliului și a Deciziei 92/438/CEE a Consiliului (Regulamentul privind controalele oficiale) |
| 12. | **Reg. (UE) 2017/880** | | JO al UE L 135, 24.5.2017, p. 1–5 | Regulamentul (UE) 2017/880 al Comisiei din 23 mai 2017  de stabilire a normelor privind utilizarea unei limite maxime de reziduuri stabilite pentru o substanță farmacologic activă dintr-un anumit produs alimentar, pentru un alt produs alimentar obținut din aceeași specie, precum și a unei limite maxime de reziduuri stabilite pentru o substanță farmacologic activă dintr-una sau mai multe specii, pentru alte specii, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 470/2009 al Parlamentului European și al Consiliului |
| 13. | **Reg. (UE) 2018/782** | | JO al UE L 132, 30.5.2018, p. 5-30 | Regulamentul (UE) 2018/782 al Comisiei din 29 mai 2018 de stabilire a principiilor metodologice pentru evaluarea riscurilor și pentru recomandările de gestionare a riscurilor menționate în Regulamentul (CE) nr. 470/2009 |
| 14. | **Reg. (UE) 2019/5** | | JO al UE L 4, 7.1.2019, p. 24–42 | Regulamentul (UE) 2019/5 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 726/2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar și de instituire a unei Agenții Europene pentru Medicamente, a Regulamentului (CE) nr. 1901/2006 privind medicamentele de uz pediatric și a Directivei 2001/83/CE de instituire a unui cod comunitar cu privire la medicamentele de uz uman |
| 15. | **Reg. delegat (UE) 2019/2090** | | OJ al UE L 317, 9.12.2019, p. 28–37 | Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei din 19 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cazurile de neconformitate suspectată sau confirmată cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor sau cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate |
| 16. | **Reg. delegat (UE) 2022/1644** | | L 248, 26.9.2022, p. 3–17 | Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei din 7 iulie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora |
| 17. | **Reg. delegat (UE) 2022/1667** | | JO al UE L 251, 29.9.2022, p. 4–5 | Regulamentul delegat (UE) 2022/1667 al Comisiei din 19 iulie 2022 de rectificare a anumitor versiuni lingvistice ale Regulamentului delegat (UE) 2019/2090 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cazurile de neconformitate suspectată sau confirmată cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor sau cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate |
| 18. | **Reg.de punere în aplicare (UE) 2021/808** | | JO al UE L 180, 21.5.2021, p. 84–109 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/808 al Comisiei din 22 martie 2021 privind performanța metodelor analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin produse alimentare și privind interpretarea rezultatelor, precum și privind metodele care trebuie utilizate pentru prelevarea de probe și de abrogare a Deciziilor 2002/657/CE și 98/179/CE |
| 19. | **Reg.de punere în aplicare (UE) 2021/1355** | | JO al UE L 291, 13.8.2021, p. 120–121 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1355 al Comisiei din 12 august 2021 privind programele naționale multianuale de controale vizând reziduurile de pesticide care urmează să fie stabilite de statele membre |
| 20. | **Dir. 96/22/CE** | | JO al UE L 125, 23.5.1996, p. 3–9 | Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996  privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE |
| 21. | **Dir. 91/412/CEE** | | JO al UE L 228, 17.8.1991, p. 70–73 | Directiva Comisiei 91/412/CEE din 23 iulie 1991  de stabilire a principiilor și a orientărilor de bună practică de fabricație pentru medicamentele de uz veterinar |
| 22. | **Dir.2006/130/CE** | | JO al UE L 349, 12.12.2006, p. 15–16 | Directiva 2006/130/CE a Comisiei din 11 decembrie 2006  de punere în aplicare a Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește stabilirea criteriilor privind derogarea de la cerința unei prescripții veterinare pentru anumite produse medicamentoase veterinare destinate animalelor de la care se obțin produse alimentare |
| 23. | **Rec.Com. 2011/25/UE** | | JO al UE L 11, 15.1.2011, p. 75–79 | Recomandarea 2011/25/UE a Comisiei din 14 ianuarie 2011 de stabilire a orientărilor pentru efectuarea distincției între materiile prime furajere, aditivii furajeri, produsele biodestructive și medicamentele de uz veterinar |
| 24. | **Comunicarea Comisiei (2017) 339** | | Bruxelles, 29.6.2017  COM(2017) 339 final | Comunicare a Comisiei COM(2017) 339 către Consiliu și Parlamentul European Un plan de acțiune european „O singură sănătate” (One Health) împotriva rezistenței la antimicrobiene (RAM) {SWD(2017) 240 final} |
| 25. | **Comunicarea Comisiei 2021/C 274/02** | | OJ C 274, 9.7.2021, p. 14–16 | Comunicare a Comisiei 2021/C 274/02privind autorizațiile de comercializare pentru produsele medicinale veterinare a căror perioadă de valabilitate de cinci ani expiră la data intrării în vigoare a Regulamentului (UE) 2019/6 sau după această dată |
|  | | | | |
| **Regulamentul**  **privind furajele medicamentate** | | | | |
| **Nr.**  **crt.** | **Act legislativ** | | **Jurnalul**  **Oficial al UE** | **Denumirea actului legislativ** |
| 1. | **Reg. (UE) 2019/4** | | JO al UE L 4, 7.1.2019, p. 1–23 | Regulamentul (UE) 2019/4 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 privind fabricarea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamentate, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Directivei 90/167/CEE a Consiliului |
| **Acte CONEXE privind furajele medicamentate sau aditivii din hrana animalelor** | | | | |
| **Nr.**  **crt.** | **Act legislativ** | | **Jurnalul**  **Oficial al UE** | **Denumirea actului legislativ** |
| 1. | **Reg. (CE) nr. 1831/2003** | | JO al UE L 268 18.10.2003, p. 29-43 | Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor |
| 2. | **Reg. (CE) nr. 496/2007** | | JO al UE L 117, 5.5.2007, p. 9–10 | Regulamentul (CE) nr. 496/2007 al Comisiei din 4 mai 2007 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 600/2005 privind introducerea unei limite maxime a reziduurilor pentru aditivul pentru hrana animalelor „Salinomax 120G”, aparținând grupei coccidiostaticelor și altor substanțe medicamentoase |
| 3. | **Reg. (CE) nr. 971/2008** | | JO al UE L 265 4.10.2008, p. 3-5 | Regulamentul (CE) nr. 971/2008 al Comisiei din 3 octombrie 2008 privind o nouă utilizare a unui coccidiostatic ca aditiv în hrana animalelor |
| 4. | **Reg. (CE) nr. 976/2008** | | JO al UE L 266, 7.10.2008, p. 3–7 | Regulamentul (CE) nr. 976/2008 al Comisiei din 6 octombrie 2008 de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 2430/1999, (CE) nr. 418/2001 și (CE) nr. 162/2003 cu privire la condițiile de autorizare a aditivului pentru hrana animalelor „Clinacox”, aparținând grupei coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase |
| 5. | **Reg. (CE) nr. 1096/2008** | | JO al UE L 298, 7.11.2008, p. 5–6 | Regulamentul (CE) nr. 1096/2008 al Comisiei din 6 noiembrie 2008 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1356/2004 privind condițiile de autorizare a aditivului pentru hrana animalelor „Elancoban”, aparținând grupei coccidiostatice și alte substanțe medicamentoase |
| 6. | **Reg. (CE) nr. 124/2009** | | JO al UE L 040 11.2.2009, p. 7-11 | Regulamentul (CE) nr. 124/2009 al Comisiei din 10 februarie 2009 de stabilire a limitelor maxime pentru prezența coccidiostaticelor sau a histomonostaticelor în alimente în urma transferului inevitabil al acestor substanțe în furajele nevizate |
| 7. | **Reg. (UE) nr. 885/2010** | | JO al UE L 265 8.10.2010, p. 5-8 | Regulamentul (UE) nr. 885/2010 al Comisiei din 7 octombrie 2010 privind autorizarea preparatului din narasin și nicarbazin ca aditiv pentru hrana puilor pentru îngrășare (titularul autorizației: Eli Lilly and Company Ltd) și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2430/1999 |
| 8. | **Reg. de punere în aplicare (UE) nr. 388/2011** | | JO al UE L 104, 20.4.2011, p.3-6 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 388/2011 al Comisiei din 19 aprilie 2011 privind autorizarea maduramicin amoniu alfa ca aditiv furajer destinat puilor pentru îngrășare [titularul autorizației: Zoetis Belgium SA ] și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2430/1999 |
| 9. | **Reg. de punere în aplicare (UE) 2021/758** | | JO al UE L 162, 10.5.2021, p. 5–17 | Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/758 al Comisiei din 7 mai 2021 privind statutul anumitor produse ca aditivi furajeri care intră sub incidența Regulamentului (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și privind retragerea de pe piață a anumitor aditivi furajeri |
| 10. | **Reg. delegat (UE) 2022/1667** | | JO al UE L 251, 29.9.2022, p. 4–5 | Regulamentul delegat (UE) 2022/1667 al Comisiei din 19 iulie 2022 de rectificare a anumitor versiuni lingvistice ale Regulamentului delegat (UE) 2019/2090 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cazurile de neconformitate suspectată sau confirmată cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor sau cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate |
| 11. | **Dir. 2002/32/CE** | | JO al UE L 140, 30.5.2002, p. 10–22 | Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 mai 2002 privind substanțele nedorite din furaje |
| Notă: Prezenta enumerare a actelor Uniunii Europene este un document în evoluție și va fi actualizat periodic pentru a ține cont de informațiile provenind de la instituțiile, organele și organismele UE. Versiunile autentice ale actelor menționate, inclusiv preambulul acestora, sunt cele publicate în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene și disponibile pe site-ul EUR-Lex legal acts (<https://eur-lex.europa.eu/collection/eu-law/legislation/recent.html>). Actele UE pot fi consultate de asemenea în format PDF și pe website-ul Colegiului Medicilor Veterinari din România <https://cmvro.ro/> | | | | |