

II

(Besluiten waarvan de publikatie niet voorwaarde is voor de toepassing)

RAAD

RICHTLIJN VAN DE RAAD

van 30 december 1986

houdende wijziging van Richtlijn 72/461/EEG inzake veterinairrechtelijke vraagstukken op het gebied van het intracommunautaire handelsverkeer in vers vlees en van Richtlijn 72/462/EEG inzake gezondheidsvraagstukken en veterinairrechtelijke vraagstukken bij de invoer van runderen en varkens en van vers vlees uit derde landen

(87/64/EEG)

DE RAAD VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN,

Gelet op het Verdrag tot oprichting van de Europese Economische Gemeenschap, inzonderheid op de artikelen 100 en 113,

Gezien het voorstel van de Commissie ⁽¹⁾,

Gezien het advies van het Europese Parlement ⁽²⁾,

Gezien het advies van het Economisch en Sociaal Comité ⁽³⁾,

Overwegende dat bij Richtlijn 72/461/EEG ⁽⁴⁾, laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 84/643/EEG ⁽⁵⁾, de gezondheidsvoorschriften zijn vastgesteld waaraan moet worden voldaan door dieren waarvan het vlees in het intracommunautaire handelsverkeer wordt gebracht; dat bij Richtlijn 72/462/EEG ⁽⁶⁾, laatstelijk gewijzigd bij Richtlijn 83/91/EEG ⁽⁷⁾, gezondheids- en controlevoorschriften zijn vastgesteld voor de invoer van runderen en varkens en van vers vlees uit derde landen;

Overwegende dat klieren en organen, met inbegrip van bloed, binnen de werkingssfeer van deze richtlijnen vallen; dat de farmaceutische industrie van de Lid-Staten daarvan grote hoeveelheden nodig heeft om ervoor te zorgen dat voor medicijnen voor mens en dier altijd extracten en enzymen beschikbaar zijn;

Overwegende dat de Lid-Staten daarom de mogelijkheid moeten krijgen om de invoer uit derde landen van klieren en organen, met inbegrip van bloed, voor farmaceutische

doeleinden te liberaliseren; dat, om een passend en specifiek gebruik van deze grondstoffen te garanderen, toestemming slechts moet worden verleend wanneer wordt voldaan aan bepaalde voorwaarden die volgens een communautaire procedure worden vastgesteld;

Overwegende dat met het oog op handhaving van de communautaire preferentie dezelfde faciliteiten moeten worden verleend in het intracommunautaire handelsverkeer in klieren en organen, met inbegrip van bloed, bestemd voor farmaceutische doeleinden, mits wordt voldaan aan een aantal minimumvoorwaarden die een passend en specifiek gebruik van deze grondstoffen moeten garanderen,

HEEFT DE VOLGENDE RICHTLIJN VASTGESTELD:

Artikel 1

Aan artikel 3 van Richtlijn 72/461/EEG wordt het volgende punt toegevoegd:

- „d) Tot en met 31 december 1996 mogen de Lid-Staten, met inachtneming van het bepaalde onder a), b) en c), maar in afwijking van artikel 8 bis, evenwel op basis van een door hun veterinaire autoriteiten verleende vergunning, het binnenbrengen op hun grondgebied toestaan van klieren en organen, met inbegrip van bloed, als grondstof voor de farmaceutische verwerkende industrie.

Deze vergunning wordt alleen verleend als wordt voldaan aan de voorwaarden betreffende de identiteit van de grondstof, de verpakking, het vervoer, de opslag, de behandeling en de

⁽¹⁾ PB nr. C 68 van 15. 3. 1985, blz. 5.

⁽²⁾ PB nr. C 175 van 15. 7. 1985, blz. 262.

⁽³⁾ PB nr. C 218 van 29. 8. 1985, blz. 7.

⁽⁴⁾ PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 24.

⁽⁵⁾ PB nr. L 339 van 27. 12. 1984, blz. 27.

⁽⁶⁾ PB nr. L 302 van 31. 12. 1972, blz. 28.

⁽⁷⁾ PB nr. L 59 van 5. 3. 1983, blz. 34.

verwerking ervan, alsmede het verwijderen van verpakkingen, omhulsels en van residuen na de verwerking, zodat de gezondheid van mens en dier geen gevaar loopt.”.

Artikel 2

In artikel 16 van Richtlijn 72/462/EEG wordt vóór de huidige tekst „1.” geplaatst en wordt het volgende lid toegevoegd :

„2. Tot en met 31 december 1996 mogen de Lid-Staten evenwel de invoer toestaan van klieren en organen, met inbegrip van bloed, als grondstof voor de farmaceutische verwerkende industrie, die afkomstig zijn uit derde landen die voorkomen op de krachtens artikel 3, lid 1, opgestelde lijst en niet worden getroffen door een verbod.

De algemene voorwaarden die bij die invoer moeten worden nageleefd, worden vastgesteld volgens de procedure van artikel 30.

Volgens de procedure van artikel 29 kunnen de Lid-Staten toestemming krijgen om genoemde grondstoffen in te voeren uit derde landen die niet voorkomen op de in de eerste alinea bedoelde lijst ; daarbij worden voorwaarden gesteld die verband houden met de specifieke gezondheidssituatie in de betrokken derde landen.

De voorwaarden betreffende voornoemde invoer, vastgesteld volgens de in de tweede en derde alinea bedoelde procedures, mogen in geen geval gunstiger

zijn dan die welke gelden voor het intracommunautaire handelsverkeer.”.

Artikel 3

Op basis van een verslag van de Commissie, eventueel vergezeld van voorstellen, stelt de Raad, vóór 1 juli 1995, een onderzoek in naar de in artikel 3, onder d), van Richtlijn 72/641/EEG en artikel 16, lid 2, van Richtlijn 72/462/EEG bedoelde afwijkingen.

Artikel 4

De Lid-Staten doen de nodige wettelijke en bestuursrechtelijke bepalingen in werking treden om uiterlijk op 1 januari 1988 aan deze richtlijn te voldoen. Zij stellen de Commissie daarvan onverwijld in kennis.

Artikel 5

Deze richtlijn is gericht tot de Lid-Staten.

Gedaan te Brussel, 30 december 1986.

Voor de Raad

De Voorzitter

G. SHAW