



COMMISSIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN

Brussel, 11.8.2003  
COM(2003) 489 definitief

2000/0132 (COD)

**ADVIES VAN DE COMMISSIE**

**overeenkomstig artikel 251, lid 2, derde alinea, onder c), van het EG-Verdrag  
over de amendementen van het Europees Parlement  
op het gemeenschappelijk standpunt van de Raad inzake het  
voorstel voor een**

**RICHTLIJN VAN HET EUROPEES PARLEMENT  
EN DE RAAD**

**houdende wijziging van Richtlijn 96/22/EG van de Raad betreffende het verbod op het  
gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van  
bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van beta-agonisten**

HOUDENDE WIJZIGING VAN HET VOORSTEL VAN DE COMMISSIE  
overeenkomstig artikel 250, lid 2 van het EG-verdrag

**ADVIES VAN DE COMMISSIE**

**overeenkomstig artikel 251, lid 2, derde alinea, onder c), van het EG-Verdrag  
over de amendementen van het Europees Parlement  
op het gemeenschappelijk standpunt van de Raad inzake het  
voorstel voor een**

**RICHTLIJN VAN HET EUROPEES PARLEMENT  
EN DE RAAD**

**houdende wijziging van Richtlijn 96/22/EG van de Raad betreffende het verbod op het  
gebruik, in de veehouderij, van bepaalde stoffen met hormonale werking en van  
bepaalde stoffen met thyreostatische werking, alsmede van beta-agonisten**

**1. INLEIDING**

Volgens artikel 251, lid 2, derde alinea, onder c), van het EG-Verdrag brengt de Commissie advies uit over de amendementen van het Europees Parlement in tweede lezing.

De Commissie heeft het voorstel tot wijziging van de richtlijn op 3 juli 2000 goedgekeurd als document 2000/0132(COD). Na de eerste lezing in het Parlement is op 6 maart 2001 een gewijzigd voorstel gepresenteerd als document 2001/C 180 E/15/ COM(2001) 131 def.

Na productief overleg tussen de drie instellingen ter voorbereiding van de tweede lezing keurde het Europees Parlement tijdens de plenaire vergadering van 1 juli 2003 een compromis goed. Dat bevat drie amendementen op het gemeenschappelijk standpunt, waarmee de Raad tijdens de COREPER-vergadering van 25 juni 2003 heeft ingestemd.

**2. PROCEDUREVERLOOP**

Toezending van het voorstel aan het EP en de Raad (2000/0132(COD)):	03.07.2000
Advies van het Europees Economisch en Sociaal Comité:	19.10.2000
Advies van het Europees Parlement in eerste lezing:	01.02.2001
Toezending van het gewijzigde voorstel (2001/C 180 E/15) COM(2001) 131 def.:	06.03.2001
Vaststelling van het gemeenschappelijk standpunt:	20.02.2003
Goedkeuring door het Parlement van de aanbeveling voor een tweede lezing:	01.07.2003

### **3. DOEL VAN HET VOORSTEL**

De voorgestelde wijziging van Richtlijn 96/22/EG heeft als belangrijkste doelstelling de gezondheid van de consument te beschermen en de richtlijn in overeenstemming te brengen met de voorschriften van de Wereldhandelsorganisatie (WTO) door deze op een stevige wetenschappelijke evaluatie te baseren.

### **4. COMMENTAAR VAN DE COMMISSIE BIJ DE AMENDEMENTEN VAN HET EUROPEES PARLEMENT OP HET GEMEENSCHAPPELIJK STANDPUNT**

Het gemeenschappelijk standpunt was gebaseerd op een gewijzigd voorstel van de Commissie waarin rekening werd gehouden met verschillende amendementen van het Europees Parlement. Zoals het bij gekwalificeerde meerderheid door de Raad werd vastgesteld, veranderde het niets aan de basisdoelstelling van de voorgestelde richtlijn: de gezondheid van de consument beschermen en voldoen aan de voorschriften van de WTO. Het gemeenschappelijk standpunt stelde geen onmiddellijk volledig verbod op het gebruik van oestradiol-17 $\beta$  of esterachtige derivaten daarvan voor, maar voorzag tijdelijk, maar zonder vaste einddatum, in drie toepassingen.

Na de eerste lezing stemde het Europees Parlement in met het voorstel van de Commissie om het gebruik van oestradiol-17 $\beta$  of esterachtige derivaten daarvan volledig te verbieden. In tweede lezing verwierp de Commissie milieubeheer, volksgezondheid en consumentenbeleid van het Europees Parlement (COMENVI) op 22 mei 2003 bijgevolg de wijzigingen die het gemeenschappelijk standpunt invoerde.

Tijdens de daarop volgende informele tripartiete vergaderingen konden de rapporteur van het EP en de vertegenwoordigers van de Raad het eens worden over een compromisvoorstel dat op de plenaire vergadering van het EP op 1 juli 2003 is gepresenteerd.

Het compromis wijzigt:

- (1) Overweging 12 (amendement 17) met het oog op de overeenstemming met de belangrijke wijziging van artikel 5a;
- (2) Artikel 5 bis (amendement 18) door een specifieke datum vast te stellen voor de geleidelijke stopzetting van het gebruik van oestradiol-17 $\beta$  en esterachtige derivaten daarvan voor opwekking van bronst bij runderen, paarden, schapen of geiten (drie jaar na de inwerkingtreding van de richtlijn houdende wijziging van Richtlijn 96/22/EG);
- (3) Artikel 11 bis, lid 1 (amendement 19) door de inhoud te specificeren van het verslag dat de Commissie moet indienen.

De Commissie steunt deze amendementen.

## **5. CONCLUSIE**

De Commissie steunt het compromisvoorstel dat tijdens de plenaire zitting van het Europees parlement van 1 juli 2003 is gepresenteerd, aangezien het de belangrijkste doelstellingen bereikt (de bescherming van de gezondheid van de consument en de naleving van de voorschriften van de Wereldhandelsorganisatie).

Overeenkomstig artikel 250, lid 2, van het Verdrag wijzigt de Commissie haar voorstel zoals hierboven aangegeven.