



Council of the  
European Union

Brussels, 17 November 2014  
(OR. en, it)

15611/14

---

---

**Interinstitutional File:**  
2014/0255 (COD)

---

---

AGRILEG 223  
VETER 102  
CODEC 2269  
INST 565  
PARLNAT 281

#### COVER NOTE

---

From: Italian Senate  
date of receipt: 10 November 2014  
To: President of the Council of the European Union

---

Subject: Proposal for a REGULATION OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL on the manufacture, placing on the market and use of medicated feed and repealing Council Directive 90/167/EEC  
**[doc. 13196/14 AGRILEG 179 VETER 84 CODEC 1813 - COM(2014) 556 final]**  
*- Opinion<sup>1</sup> on the application of the Principles of Subsidiarity and Proportionality*

---

Delegations will find attached the above-mentioned document.

---

<sup>1</sup> translation(s) of the opinion may be available on the Interparliamentary EU Information Exchange site IPEX at the following address: <http://www.ipex.eu/IPEXL-WEB/search.do>

*Senato della Repubblica*  
*Il Presidente*

Roma, 10 NOV. 2014  
Prot. n. 1994/AAII/UE/17

Signor Presidente,

mi è gradito inviarLe il testo della risoluzione approvata dalla Commissione Igiene e Sanità del Senato della Repubblica italiana a conclusione dell'esame del nuovo testo della proposta di regolamento del Parlamento europeo e del Consiglio relativo alla fabbricazione, all'immissione sul mercato e all'utilizzo di mangimi medicati e che abroga la direttiva 90/167/CEE del Consiglio (COM (2014) 556 definitivo).

Tale risoluzione reca osservazioni in merito alla conformità dell'atto ai principi di sussidiarietà e proporzionalità.

Con i migliori saluti.



(All.)

---

Signor Matteo Renzi  
Presidente del Consiglio dell'Unione europea  
1048 BRUXELLES

**SENATO DELLA REPUBBLICA**  
XVII LEGISLATURA

**Doc. XVIII**  
**n. 78**

**RISOLUZIONE DELLA 12<sup>a</sup> COMMISSIONE PERMANENTE**  
**(Igiene e sanità)**

*(Estensore ZUFFADA)*

*approvata nella seduta del 29 ottobre 2014*

SULLA

**PROPOSTA DI REGOLAMENTO DEL PARLAMENTO EUROPEO E  
DEL CONSIGLIO RELATIVO ALLA FABBRICAZIONE, ALL'IMMIS-  
SIONE SUL MERCATO E ALL'UTILIZZO DI MANGIMI MEDICATI  
E CHE ABROGA LA DIRETTIVA 90/167/CEE DEL CONSIGLIO  
(COM (2014) 556 DEFINITIVO)**

*ai sensi dell'articolo 144, commi 1 e 6, del Regolamento*

**Comunicata alla Presidenza il 3 novembre 2014**

TIPOGRAFIA DEL SENATO

La Commissione,

esaminato l'atto europeo in titolo (d'ora in poi «atto»);

considerato che l'atto reca una proposta di regolamento del Parlamento europeo e del Consiglio relativo alla fabbricazione, all'immissione sul mercato e all'utilizzo di mangimi medicati e che abroga la direttiva 90/167/CEE del Consiglio, del 26 marzo 1990;

considerato che l'atto persegue il fine di armonizzare a un elevato livello di sicurezza la fabbricazione, la commercializzazione e l'utilizzo di mangimi medicati e di prodotti intermedi nell'Unione europea e di rispecchiare il progresso tecnico nel settore;

preso atto che la normativa attualmente vigente in materia, recata dalla citata direttiva 90/167/CEE, è ritenuta datata e incompleta, nonché inadatta a garantire il superamento delle attuali discordanze nell'attuazione tra gli Stati membri, che producono disparità tra operatori professionali nel mercato unico;

considerato che è stato prescelto lo strumento normativo del regolamento in quanto gli obiettivi dell'azione sono conseguibili nel modo più efficiente solo per mezzo di «prescrizioni armonizzate» in tutta l'Unione;

ritenuti pertanto rispettati i principi di sussidiarietà e proporzionalità;

viste le osservazioni formulate dalla 9<sup>a</sup> Commissione permanente;

esprime parere favorevole,

con la seguente osservazione, relativa al merito dell'atto:

occorrerebbe specificare e garantire che l'utilizzo dei mangimi medicati avvenga non in via generalizzata e preventiva, bensì per finalità curative e nell'ambito dei soli casi e dosaggi necessari per la tutela della salute e della qualità dell'alimentazione.