

## A BIZOTTSÁG 226/2007/EK RENDELETE

(2007. március 1.)

a *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 (Levucell SC20 és Levucell SC10 ME) takarmány-adalékanyagként való engedélyezéséről

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagokról szóló, 2003. szeptember 22-i 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre <sup>(1)</sup> és különösen annak 9. cikke (2) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1831/2003/EK rendelet rendelkezik a takarmány-adalékanyagok felhasználásának engedélyezéséről, valamint az engedélyek kibocsátásának feltételeiről és eljárásáról.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban a mellékletben szereplő készítmény engedélyezésére vonatkozóan kérelmet nyújtottak be. A kérelemhez csatolták az említett rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem a „tenyésztéstechnikai adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába sorolandó *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 (Levucell SC20, Levucell SC10 ME) készítmény tejelő kecskék és juhok takarmány-adalékanyagként való új felhasználásának engedélyezésére vonatkozik.
- (4) A *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 használatát az 1200/2005/EK bizottsági rendelet <sup>(2)</sup> tejelő tehenek és hízómarhák esetében határozatlan időre engedélyezte.
- (5) Új adatokat szolgáltatottak a tejelő kecskék és juhok engedélyezésére vonatkozó kérelem alátámasztása céljából. Az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (a továbbiakban: hatóság) 2006. június 15-i véleményében megállapította, hogy a *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 (Levucell SC20, Levucell SC10 ME) nincs káros hatással az emberi vagy az állati egészségre, illetve a környezetre. A hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy a *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 (Levucell SC20, Levucell SC10 ME) nem jelent más olyan veszélyt, amely az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkének (2) bekezdése értelmében kizárná az engedélyezést. Az említett szakvélemény szerint a készítmény alkalmazása nincs káros hatással e további állatkategóriákra. A forgalmazás utáni egyedi nyomon követési követelményeket a hatóság nem tartja szükségesnek. Emellett az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag analitikai módszeréről szóló jelentést is ellenőrizte.
- (6) A készítmény vizsgálata megállapította, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően a készítmény használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint engedélyezni kell.
- (7) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

## 1. cikk

A mellékletben az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába és a „bélfóra-stabilizálók” funkcionális csoportba tartozó készítmény takarmány-adalékanyagként való használatát a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezik.

## 2. cikk

Ez a rendelet az Európai Unió Hivatalos Lapjában történő kihirdetése utáni huszadik napon lép hatályba.

<sup>(1)</sup> HL L 268., 2003.10.18., 29. o. A 378/2005/EK bizottsági rendelettel (HL L 59., 2005.3.5., 8. o.) módosított rendelet.

<sup>(2)</sup> HL L 195., 2005.7.27., 6. o. Az 1445/2006/EK rendelettel (HL L 271., 2006.9.30., 22. o.) módosított rendelet.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.

Kelt Brüsszelben, 2007. március 1-jén.

*a Bizottság részéről*

Markos KYPRIANOU

*a Bizottság tagja*

---

## MELLÉKLET

Adalékanyag azonosítószáma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyag (kereskedelmi név)	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Felső korhatár	Legnagyobb tartalom		További rendelkezések	Az engedély lejárta
						Legkisebb tartalom	CFU/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes takarmány		
<b>Tenyészéstechnikai adalékanyagok kategóriája. Funkcionális csoport: bélfóra-stabilizálók</b>									
4b1711	LALLEMAND SAS	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077 (Levucell SC20, Levucell SC10 ME)	<p><b>Az adalékanyag összetétele:</b> Szilárd formában: A <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077 készítmény életképes, szárított sejtéből <math>2 \times 10^{10}</math> CFU/g-os garantált legkisebb koncentrációban. Bevonatos formában: A <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077 készítmény életképes, szárított sejtéből egy <math>1 \times 10^{10}</math> CFU/g-os garantált legkisebb koncentrációban.</p> <p><b>A hatóanyag jellemzése:</b> <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077: 80 % életképes, szárított sejt és 14 % nem életképes sejt</p> <p><b>Elemzési módszer (1)</b> Lemezőntéses módszer és molekuláris azonosítás (PCR)</p>	Tejelő kecskék Tejelő kecskék	—	$5 \times 10^8$  $1,2 \times 10^9$	$3 \times 10^9$  $1,2 \times 10^9$	<p>1. Az adalékanyag és az előkeverékek használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási hőmérsékletet, az eltarthatóság időtartamát és a pelletálási stabilitást.</p> <p>2. Az egyéb kiegészítő takarmányokban a Levucell nem haladja meg az 50 °C-ot, a Levucell SC10ME pedig a 80 °C-ot.</p> <p>3. Bevonatos formában, csak pelletált takarmányként való felhasználásra.</p> <p>4. Ajánlott adag a tejelő kecskék és juhok számára <math>4 \times 10^9</math> CFU/állat/nap.</p> <p>5. Védőszemüveg és védőmaszk használata javasolt, ha a terméket zárt légkörben kezelik vagy keverik össze és a keverőgépet nem rendelkezik léghelvező berendezéssel.</p>	2017. március 22.

(1) Az analitikai módszerek részletes adatai a közösségi referencialaboratórium alábbi honlapján találhatóak: [www.irmm.jrc.be/html/crflaa/](http://www.irmm.jrc.be/html/crflaa/)