

A BIZOTTSÁG 1137/2007/EK RENDELETE

(2007. október 1.)

a *Bacillus subtilis* (O35) 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 ⁽¹⁾, és különösen annak 9. cikke (2) bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1831/2003/EK rendelet rendelkezik az adalékanyagok takarmányokban történő felhasználásának engedélyezéséről, az engedélyek odaítélésének feltételeiről, illetve a kapcsolódó eljárásokról.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban kérelmet nyújtottak be az e rendelet mellékletében szereplő készítmény engedélyezésére vonatkozóan. A kérelemhez csatolták az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem a „tenyésztéstechnikai adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába sorolandó *Bacillus subtilis* DSM 17299 (O35) készítmény brojlercsirkék takarmány-adalékanyagaként való engedélyezésére vonatkozik.
- (4) Az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) 2006. október 17-i véleményében ⁽²⁾ megállapította, hogy a *Bacillus subtilis* DSM 17299 (O35)

készítmény nincs káros hatással az emberi vagy az állati egészségre, illetve a környezetre. A hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy a készítmény nem jelent más olyan veszélyt, amely az 1831/2003/EK rendelet 5. cikke (2) bekezdése értelmében kizárná az engedélyezést. A hatóság véleményében megfelelő intézkedések bevezetését javasolja a felhasználók biztonsága érdekében. Úgy véli, a forgalomba hozatalt követően különleges nyomon követési követelményekre nincs szükség. A vélemény az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag vizsgálati módszeréről szóló jelentést is hitelesíti.

- (5) A készítmény vizsgálata azt mutatja, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően az említett készítmény használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint engedélyezni kell.
- (6) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A mellékletben meghatározott, az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” kategóriába és a „bélflóra-stabilizálók” funkcionális csoportba tartozó készítmény takarmány-adalékanyagként való használata a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

2. cikk

Ez a rendelet az Európai Unió Hivatalos Lapjában való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

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

⁽²⁾ A takarmány-adalékanyagokkal és -termékekkel vagy -hatóanyagokkal foglalkozó tudományos testületnek és a géntechnológiával módosított szervezetekkel foglalkozó tudományos testületnek az 1831/2003/EK rendelettel összhangban brojlercsirkék takarmány-adalékanyagaként használt mikrobiológiai „O35” *Bacillus subtilis* készítmény biztonságosságáról és hatásosságáról szóló szakvéleménye. Elfogadva: 2006. október 17-én. EFSA-lap (2006) 406, 1–11. o.

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

Kelt Brüsszelben, 2007. október 1-jén.

a Bizottság részéről
Markos KYPRIANOU
a Bizottság tagja

MELLÉKLET

Az adalékanyag azonosító száma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyag (kereskedelmi név)	Összetétel, kémiai képlet, leírás, vizsgálati módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Tartalom		További rendelkezések	Az engedély lejárta
						Minimális tartalom CFU/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban	Maximális tartalom		
Az állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok kategóriája. Funkcionális csoport: bélfőra-stabilizálók									
4b1821	Chr. Hansen A/S	<i>Bacillus subtilis</i> DSM 17299 (O35)	<p>Az adalékanyag összetétele: <i>Bacillus subtilis</i> DSM 17299 készítmény</p> <p>Legalább $1,6 \times 10^9$ FU/g adalékanyag tartalommal</p> <p>A hatóanyag jellemzése: <i>Bacillus subtilis</i> DSM 17299 spóra-koncentrátum</p> <p>Vizsgálati módszer (1): Előmelegített takarmányminták kezelésével kombinált tripton tartalmú szója-agart alkalmazó lemezes számlálós módszer</p>	Brojler-csirkék	—	8×10^8	$1,6 \times 10^9$	<p>1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási hőmérsékletet, az eltarthatóság időtartamát és a pelletálási stabilitást.</p> <p>2. A megengedett kokcidiosztatikumokat tartalmazó takarmányokban alkalmazható: diklaruzil, halofuginon és robemidín.</p>	2017. október 22.

(1) A vizsgálati módszerek részletes adatai a közösségi referencialaboratórium alábbi honlapján találhatóak: www.irmm.jrc.be/crl-feed-additives