

**A BIZOTTSÁG 1138/2007/EK RENDELETE****(2007. október 1.)****a benzoésav (VevoVital) takarmány-adalékanyagként való új alkalmazásának 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 az adalékanyagok takarmányokban történő felhasználásának engedélyezéséről, az engedélyek odaítélésének feltételeiről, illetve az 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 benzoésav (VevoVital) készítmény takarmány-adalékanyagként való új alkalmazásának engedélyezésére vonatkozik hízósertéseknél.
- (4) A benzoésav (VevoVital) készítmény használatát elválasztott malacoknál az 1730/2006/EK bizottsági rendelet<sup>(2)</sup> engedélyezte.
- (5) A hízósertéseknél történő engedélyezés iránti kérelem alátámasztására új adatokat nyújtottak be. Az Európai

Élelmiszer-biztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) 2007. március 7-i véleményében megállapította, hogy a benzoésav (VevoVital) nincs káros hatással az emberi vagy az állati egészségre, illetve a környezetre<sup>(3)</sup>. A hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy a benzoésav (VevoVital) nem jelent egyéb olyan veszélyt, amely az 1831/2003/EK rendelet 5. cikke (2) bekezdése értelmében kizárná az engedélyezést. Az említett vélemény szerint a készítmény használata nincs káros hatással e további állatkategóriára. A hatóság véleményében a felhasználók biztonsága érdekében megfelelő intézkedések bevezetését javasolja. Úgy véli, a forgalomba hozatalt követően különleges nyomon követési követelményekre nincs szükség. E vélemény az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag vizsgálati módszeréről szóló jelentést is hitelesíti.

- (6) 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.
- (7) 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” adalékanyag-kategóriába és az „egyéb tenyésztéstechnikai adalékanyagok” 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.

<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 325., 2006.11.24., 9. o.

<sup>(3)</sup> A takarmány-adalékanyagokkal és termékekkel vagy hatóanyagokkal foglalkozó tudományos testületnek az 1831/2003/EK rendelettel összhangban a hízósertések takarmány-adalékanyagaként használt VevoVital (benzoésav) készítmény biztonságosságáról és hatásosságáról szóló szakvéleménye. Elfogadva: 2007. március 7. EFSA-lap (2007) 457., 1–14. 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 elnevezés)	Összetétel, kémiai képlet, leírás, vizsgálati módszer	Állatfaj vagy – kategória	Maximális életkor	Tartalom		További rendelkezések	Az engedély lejárta
						Minimális tartalom mg/kg a 12 %-os nedvességtartalmú teljes takarmányban	Maximális tartalom		
<b>Az állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok kategóriája. Funkcionális csoport: egyéb tenyésztéstechnikai adalékanyagok (a vizelet pH-csökkentése)</b>									
4d210	DSM Special Products	Benzoosav (VevoVital)	Az adalékanyag összetétele: Benzoosav (≥ 99,9 %)  A hatóanyag jellemzése: Benzol-karbonsav, fenilkarbonsav C <sub>7</sub> H <sub>6</sub> O <sub>2</sub> CAS-szám 65-85-0 Legnagyobb szint a következő anyagokban: Fűszav: ≤ 100 mg/kg Bifemil: ≤ 100 mg/kg Nehézfémek: ≤ 10 mg/kg Arzén: ≤ 2 mg/kg  Elemzési módszer (1): Diódasoros kimutatással (DAD) társított fordított fázisú folyadékromatográfia (HPLC)	Hízósértések	—	5 000	10 000	A használati utasításban az alábbiakat kell feltüntetni:  A benzoosavat tartalmazó kiegészítő takarmány önmagában nem szabad hízósértések takarmányozására használni.  A hízósértések takarmányozására használt adalékanyagot a napi takarmányadag más anyagaival alaposan össze kell keverni.  A felhasználók biztonsága érdekében: az adalékanyag által kibocsátott belélegezhető por minimálisra csökkentése érdekében óvintézkedéseket kell hozni. Anyagbiztonsági adatlapok rendelkezésre állnak.	2017.10.22.

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