

A BIZOTTSÁG 1140/2007/EK RENDELETE

(2007. október 1.)

egy takarmányokban már engedélyezett adalékanyag új alkalmazásának ideiglenes engedélyezéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a takarmány-adalékanyagokról szóló, 1970. november 23-i 70/524/EGK tanácsi irányelvre ⁽¹⁾ és különösen annak 3. cikkére és 9e. cikke (1) bekezdésére,tekintettel a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagokról szóló, 2003. szeptember 22-i 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽²⁾ és különösen annak 25. cikkére,

mivel:

(1) Az 1831/2003/EK rendelet rendelkezik az adalékanyagok takarmányokban történő felhasználásának engedélyezéséről.

(2) Az 1831/2003/EK rendelet 25. cikke átmeneti intézkedéseket állapít meg a takarmány-adalékanyagokra vonatkozó, az 1831/2003/EK rendelet alkalmazásának időpontját megelőzően, a 70/524/EGK irányelvel összhangban benyújtott engedélykérelmekre.

(3) Az e rendelet mellékletében szereplő adalékanyag új alkalmazásának engedélyezésére vonatkozó kérelmet az 1831/2003/EK rendelet alkalmazásának időpontját megelőzően nyújtották be.

(4) Az engedélykérelmekre vonatkozó, a 70/524/EGK irányelv 4. cikkének (4) bekezdése szerinti első véleményeket az 1831/2003/EK rendelet alkalmazásának időpontja előtt továbbították a Bizottságnak. Ezért e kérelmet továbbra is a 70/524/EGK irányelv 4. cikkével összhangban kell kezelni.

(5) Az *Aspergillus aculeatus* (CBS 589.94) által termelt endo-1,3(4)-béta-glükánáz, a *Trichoderma longibrachiatum* (CBS 592.94) által termelt endo-1,4-béta-glükánáz, a *Bacillus amyloliquefaciens* (DSM 9553) által termelt alfa-amiláz, a *Bacillus amyloliquefaciens* (DSM 9554) által termelt bacilolizin és a *Trichoderma viride* (NIBH FERM BP 4842) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz enzimek készítmény alkalmazását brojlercsirkénél a 358/2005/EK bizottsági rendelet ⁽³⁾ határozatlan időre engedélyezte.

(6) Új adatokat nyújtottak be a készítmény tojóttyúkknál való alkalmazásának négy évre szóló engedélyezése iránti kérelem alátámasztására. Az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (EFSA) 2007. április 18-án adta ki véleményét erről az alkalmazásról. A vizsgálat azt mutatja, hogy a 70/524/EGK irányelv 9e. cikkének (1) bekezdésében az ilyen engedélyezésre előírt feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően az említett készítmény használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint ideiglenesen, négyéves időtartamra engedélyezni kell.

(7) E kérelem vizsgálata azt mutatja, hogy a dolgozóknak a mellékletekben rögzített adalékanyagoknak való kitettséggel szembeni védelme érdekében bizonyos eljárások bevezetése szükséges. Ezt a védelmet a munkavállalók munkahelyi biztonságának és egészségvédelmének javítását ösztönző intézkedések bevezetéséről szóló, 1989. június 12-i 89/391/EGK tanácsi irányelv ⁽⁴⁾ alkalmazásával kell biztosítani.

(8) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

⁽¹⁾ HL L 270., 1970.12.14., 1. o. Az 1800/2004/EK bizottsági rendelettel (HL L 317., 2004.10.16., 37. o.) módosított rendelet.⁽²⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o. A 378/2005/EK bizottsági rendelettel (HL L 59., 2005.3.5., 8. o.) módosított rendelet.⁽³⁾ HL L 57., 2005.3.3., 3. o.⁽⁴⁾ HL L 183., 1989.6.29., 1. o. A legutóbb a 2007/30/EK európai parlamenti és tanácsi irányelvel (HL L 165., 2007.6.27., 21. o.) módosított irányelv.

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

Az „enzimek” csoportjába tartozó, a mellékletben meghatározott készítmény takarmány-adalékanyagként való felhasználását ideiglenesen, négy évre engedélyezik az említett mellékletben megállapított feltételek szerint.

2. cikk

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

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

EK-sorszám	Adalékanyag	Vegyi képlet, leírás	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legnagyobb tartalom		Egyéb rendelkezések	Az engedélyezés időtartamának vége
					Legkisebb tartalom	Aktivitási egység/kg a teljes takarmányban		
Enzimek								
53	Endo-1,3(4)-béta-glükánáz EC 3.2.1.6 Endo-1,4-béta-glükánáz EC 3.2.1.4 Alfa-amiláz EC 3.2.1.1 Bacillolizim EC 3.4.24.28 Endo-1,4-béta-xilanáz EC 3.2.1.8	Az <i>Aspergillus aculeatus</i> (CBS 589,94) által termelt endo-1,3(4)-béta-glükánáz, a <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (CBS 592,94) által termelt endo-1,4-béta-glükánáz, a <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> (DSM 9553) által termelt alfa-amiláz, a <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> (DSM 9554) által termelt bacillolizim és a <i>Trichoderma viride</i> (NIBH FERM BP 4842) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz készítmény, amelyek legkisebb aktivitása: endo-1,3(4)-béta-glükánáz: 2 350 U/g ⁽¹⁾ endo-1,4-béta-glükánáz: 4 000 U/g ⁽²⁾ Alfa-amiláz: 400 U/g ⁽³⁾ bacillolizim: 450 U/g ⁽⁴⁾ endo-1,4-béta-xilanáz: 20 000 U/g ⁽⁵⁾	Tojóttyúk	—	endo-1,3(4)-béta-glükánáz: 587 endo-1,4-béta-glükánáz: 1 000 U alfa-amiláz: 100 U Bacillolizim: 112 U endo-1,4-béta-xilanáz: 5 000 U	—	1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában feltüntetendő a tárolási hőmérséklet, az eltarthatósági időtartam és a pelletálási stabilitás. 2. Ajánlott adagolás a teljes takarmányban kilogrammonként: — endo-1,3(4)-béta-glükánáz: 587–2 350 U — endo-1,4-béta-glükánáz: 1 000–4 000 U — alfa-amiláz: 100–400 U — Bacillolizim: 112–450 U — endo-1,4-béta-xilanáz: 5 000–20 000 U. 3. Nem keményítőalapú poliszacharidokban (főként béta-glükánokban és arabinoxilánokban) gazdag, pl. 30 %-nál több búzatartalmú összetett takarmányokban való használatra.	2011. október 22.
1 U az az enzimmennyiség, amely ápa-béta-glükánból 7,5-es pH-nál és 30 °C-on percenként 0,0056 mikromol redukáló cukrokat (glükózegyenértéket) szabadít fel. (²) 1 U az az enzimmennyiség, amely karboximetilcellulózról 4,8-es pH-nál és 50 °C-on percenként 0,0056 mikromol redukáló cukrokat (glükózegyenértéket) szabadít fel. (³) 1 U az az enzimmennyiség, amely percenként 1 mikromol glükózt szabadít fel keresztkötésű keményítőpolimerből 7,5 pH-nál és 37 °C-on. (⁴) 1 U az az enzimmennyiség, amely 7,5 pH-nál és 37 °C-on percenként 1 mikrogramm oldható azokazeint old fel. (⁵) 1 U az az enzimmennyiség, amely nyírfa-xilánból 5,3-as pH-nál és 50 °C-on percenként 0,0067 mikromol redukáló cukrokat (xilózegyenértéket) szabadít fel.								