

A BIZOTTSÁG 1142/2007/EK RENDELETE

(2007. október 1.)

a 3-fitáz (Natuphos) 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 ⁽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 az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába sorolandó, az *Aspergillus niger* (CBS 101 672) által termelt 3-fitáz enzimekészítmény (Natuphos 5 000, Natuphos 5 000 G, Natuphos 5 000 L, Natuphos 10 000 G és Natuphos 10 000 L) tojótyúkknál és hízópulykáknál történő új alkalmazásának engedélyezésére vonatkozik.
- (4) Az enzimekészítmény felhasználását elválasztott malacoknál, hízósertésekénél és hízócsirkékénél a 243/2007/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾ engedélyezte.

- (5) Az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) 2007. április 17-i véleményében arra a következtetésre jutott, hogy az *Aspergillus niger* (CBS 101 672) által termelt 3-fitáz enzimekészítmény (Natuphos 5 000, Natuphos 5 000 G, Natuphos 5 000 L, Natuphos 10 000 G és Natuphos 10 000 L) nincs káros hatással az állatok és az ember egészségére vagy a környezetre ⁽³⁾. A hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy a készítmény nem jelent olyan más kockázatot sem, amely az 1831/2003/EK rendelet 5. cikke (2) bekezdése értelmében az engedélyezést kizárná. Az említett vélemény szerint a készítmény használata nincs káros hatással e további állatkategóriákra. A hatóság véleményében megfelelő intézkedések bevezetését javasolja a felhasználók biztonsága érdekében. Úgy véli, hogy a forgalomba hozatalt követően különleges nyomkövetési követelményekre nincs szükség. A vélemény az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag vizsgálatának vizsgálati módszeréről szóló jelentést is hitelesíti.

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

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A mellékletben meghatározott, az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyag” kategóriába és az „emészthetőség-fokozók” funkcionális csoportjába 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⁾ HL L 73., 2007.3.13., 4. o.

⁽³⁾ A takarmányban használt adalékanyagokkal és termékekkel vagy anyagokkal foglalkozó tudományos testületnek az *Aspergillus niger* által termelt Natuphos (3-fitáz) enzimekészítmény biztonságosságáról és hatékonyságáról szóló, 2007. április 17-én elfogadott szakvéleménye. EFSA lap (2007) 472., 1–4.

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 azonosítószáma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyag (kereskedelmi elnevezés)	Összetétel, kémiai képlet, leírás, vizsgálati módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Tartalom		Egyéb rendelkezések	Az engedélyezés időtartamának vége
						Minimális tartalom	Maximális tartalom		
						Aktivitási egység/kg a 12 %-os nedves-tartalomú teljes értékű takarmányban			
Tenyésztéstechnikai adalékanyagok kategóriája. Funkcionális csoport: emészthetőséget fokozó anyagok.									
4a1600	BASF Aktiengesellschaft	3-fitáz EC 3.1.3.8 (Natuphos 5 000 G Natuphos 5 000 G Natuphos 5 000 L Natuphos 10 000 G Natuphos 10 000 L)	Az adalékanyag összetétele: Aspergillus niger (CBS) által termelt 3-fitáz enzimet tartalmazó készítmény, amelynek legkisebb aktivitása: Szilárd formában: 5 000 FTU (¹)/g Folyékony formában: 5 000 FTU/ml A hatóanyag jellemzése: Aspergillus niger (CBS) által termelt 3-fitáz Vizsgálati módszer (²): Kolorimetriás módszer, az enzim által a fitát-szubsztrátumból felszabadított szervesen foszfát mérésére.	Tojótújúk	—	250 FTU	2017.10.22.	1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában felüntetendő a tárolási hőmérséklet, az eltarthatósági időtartam és a pelletálási stabilitás. 2. Ajánlott adagolás a teljes értékű takarmányban kilogrammonként: 300–400 FTU. 3. Több mint 0,23 % fitinkótésben lévő foszfort tartalmazó takarmányban való alkalmazásra.	
				Hízópulyka		250 FTU		1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni az eltarthatóság időtartamát és a pelletálási stabilitást. 2. Ajánlott adagolás a teljes értékű takarmányban kilogrammonként: 500 FTU. 3. Több mint 0,23 % fitinkótésben lévő foszfort tartalmazó takarmányban való alkalmazásra.	

(¹) 1 FTU az az enzimmennyiség, amely percenként 1 mikromol szervesen foszfátot szabadít fel a nátrium-fitáttól 5,5 pH és 37 °C mellett.

(²) A vizsgálati módszerek részletes adatai a közössiégi referencialaboratórium alábbi honlapján találhatóak: www.irmm.jrc.be/crl-feed-additives