

A BIZOTTSÁG (EU) 2020/1764 VÉGREHAJTÁSI RENDELETE**(2020. november 25.)****a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát
valamennyi állatfaj takarmány-adalékanyagaként történő engedélyezéséről****(EGT-vonatkozású szöveg)**

AZ EURÓPAI BIZOTTSÁG,

tekintettel az Európai Unió működéséről szóló 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 a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagok engedélyezéséről, az engedély megadásának feltételeiről és az engedélyezési eljárásokról.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének megfelelően kérelmet nyújtottak be a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát engedélyezésére vonatkozóan. A kérelemhez csatolták az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát valamennyi állatfaj takarmány-adalékanyagaként történő engedélyezése vonatkozik. A kérelmező a szóban forgó adalékanyagnak az „érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok” kategóriába való besorolását kérte.
- (4) A kérelmező a takarmány-adalékanyag ivóvízben való felhasználásának engedélyezését is kérelmezte. Az 1831/2003/EK rendelet azonban nem engedélyezi az „aromaanyagok” ivóvízben való felhasználását. Ezért a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát ivóvízben való felhasználása nem engedélyezhető. Az, hogy az adalékanyag aromaanyagként történő felhasználása ivóvízben nem engedélyezett, nem zárja ki azt, hogy az anyagot vízzel bejuttatott takarmánykeverékben használják fel.
- (5) Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: a Hatóság) 2020. május 7-i véleményében ⁽²⁾ megállapította, hogy a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát a javasolt felhasználási feltételek mellett nincs káros hatással sem az állatok, sem a fogyasztók egészségére, sem pedig a környezetre. A Hatóság véleményében megállapította, hogy az adalékanyag belélegezve nem mérgező, nem irritálja a bőrt vagy a szemet, és nem bőrszenzibilizáló. A Hatóság megállapította továbbá, hogy a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát élelmiszeríz-fokozó hatása jól bizonyított, ezért nincs szükség a takarmányban való hatásosságának további bizonyítására. A Hatóság úgy ítélte meg, hogy nem szükséges a forgalomba hozatalt követő egyedi nyomkövetési előírásokat elrendelni. A Hatóság ellenőrizte továbbá az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyagokra alkalmazott analitikai módszerről szóló jelentést.
- (6) A *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát értékelése azt mutatja, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően a *Corynebacterium stationis* KCCM 80161 fermentációjával előállított dinátrium-5'-inozinát használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint engedélyezni kell.
- (7) A megfelelőbb ellenőrzés érdekében korlátozásokat és feltételeket kell meghatározni. A takarmány-adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni különösen az ajánlott mennyiséget. A szóban forgó mennyiség túllépésekor bizonyos információkat fel kell tüntetni az előkeverékek címkéjén.
- (8) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak a Növények, Állatok, Élelmiszerek és Takarmányok Állandó Bizottságának véleményével,

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o.⁽²⁾ EFSA Journal 2020; 18(5):6140.

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A mellékletben meghatározott, az „érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába és az „aromaanyagok” funkcionális csoportba tartozó anyag takarmány-adalékanyagként történő használata a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

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, 2020. november 25-én.

a Bizottság részéről

az elnök

Ursula VON DER LEYEN

MELLÉKLET

Az adalékanyag azonosító száma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárt
						mg hatóanyag/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: érzékszervi tulajdonságokat javító adalékanyagok.

Funkcionális csoport: aromaanyagok

2b631i	–	Dinátrium 5'-inozinát	<i>Az adalékanyag összetétele</i> Dinátrium 5'-inozinát <i>A hatóanyag jellemzése</i> Dinátrium 5'-inozinát a <i>Corynebacterium stationis</i> (KCCM 80161) fermentációjával előállítva Tisztaság: ≥ 97 % (%-vizsgálat) Kémiai képlet: $C_{10}H_{11}N_4Na_2O_8P \cdot 7,5H_2O$ CAS-szám: 4691-65-0 <i>Analitikai módszer ⁽¹⁾</i> A takarmány-adalékanyagban található dinátrium 5'-inozinát kimutatására: FAO JECFA monográfia „dinátrium 5'-inozinát” és „dinátrium-5'-ribonukleotidok”. A takarmány-adalékanyagban és a takarmányaroma-előkeverékekben található dinátrium 5'-inozinát (IMP) meghatározására: nagy teljesítményű folyadékkromatográfia UV-detektálással (HPLC-UV)	Valamennyi állatfaj	–	–	–	1. Az adalékanyag előkeverék formájában keverendő bele a takarmányba. 2. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási feltételeket és a hőkezeléssel szembeni stabilitást. 3. Az adalékanyag címkéjén fel kell tüntetni a következőket: „A hatóanyag ajánlott legnagyobb tartalma önmagában vagy más engedélyezett dinátrium-5'-ribonukleotidokkal kombinálva: 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban 50 mg/kg”. 4. Az előkeverékek címkéjén fel kell tüntetni a hatóanyag funkcionális csoportját, azonosító számát, megnevezését és hozzáadott mennyiségét, amennyiben a 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban a hatóanyag hozzáadott mennyisége meghaladja az 50 mg/kg-ot.	2030.12.16.
--------	---	-----------------------	---	---------------------	---	---	---	---	-------------

⁽¹⁾ Az analitikai módszerek részletes leírása a referencialaboratórium honlapján található: <https://ec.europa.eu/jrc/en/eurl/feed-additives/evaluation-reports>