

KOMMISSIONENS GENOMFÖRANDEFÖRORDNING (EU) nr 684/2014**av den 20 juni 2014****om godkännande av kantaxantin som fodertillsats för avelshöns (innehavare av godkännandet: DSM Nutritional products Ltd)****(Text av betydelse för EES)**

EUROPEISKA KOMMISSIONEN HAR ANTAGIT DENNA FÖRORDNING

med beaktande av fördraget om Europeiska unionens funktionssätt,

med beaktande av Europaparlamentets och rådets förordning (EG) nr 1831/2003 av den 22 september 2003 om fodertillsatser ⁽¹⁾, särskilt artikel 9.2, och

av följande skäl:

- (1) Förordning (EG) nr 1831/2003 innehåller bestämmelser om godkännande av fodertillsatser samt de skäl och förfaranden som gäller för sådana godkännanden.
- (2) En ansökan om godkännande av kantaxantin har lämnats in i enlighet med artikel 7 i förordning (EG) nr 1831/2003. Till ansökan har bifogats de uppgifter och handlingar som krävs enligt artikel 7.3 i förordning (EG) nr 1831/2003.
- (3) Ansökan rör godkännande av kantaxantinpreparat som fodertillsats för avelshöns i kategorin "zootekniska tillsatser".
- (4) Europeiska myndigheten för livsmedelssäkerhet (nedan kallad *myndigheten*) konstaterade i sitt yttrande av den 12 december 2012 ⁽²⁾ att kantaxantinpreparatet under föreslagna användningsvillkor inte inverkar negativt på djurs och människors hälsa eller på miljön och att preparatet kan stabilisera reproduktionsförmågan hos avelshöns. Myndigheten anser inte att det behövs några särskilda krav på övervakning efter utsläppandet på marknaden. Den bekräftade även den rapport om analysmetoden för fodertillsatsen som lämnats av det referenslaboratorium som inrättats genom förordning (EG) nr 1831/2003.
- (5) Bedömningen av kantaxantinpreparatet visar att villkoren för godkännande i artikel 5 i förordning (EG) nr 1831/2003 är uppfyllda. Preparatet bör därför godkännas för användning i enlighet med bilagan till den här förordningen.
- (6) De åtgärder som föreskrivs i denna förordning är förenliga med yttrandet från ständiga kommittén för livsmedelskedjan och djurhälsa.

HÄRIGENOM FÖRESKRIVS FÖLJANDE.

*Artikel 1***Godkännande**

Det preparat i kategorin "zootekniska tillsatser" och i den funktionella gruppen "andra zootekniska tillsatser" som anges i bilagan godkänns som fodertillsats enligt villkoren i den bilagan.

⁽¹⁾ EUT L 268, 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ *The EFSA Journal*, vol. 11(2013):1, artikelnr 3047.

Artikel 2

Denna förordning träder i kraft den tjugonde dagen efter det att den har offentliggjorts i *Europeiska unionens officiella tidning*.

Denna förordning är till alla delar bindande och direkt tillämplig i alla medlemsstater.

Utfärdad i Bryssel den 20 juni 2014.

På kommissionens vägnar

José Manuel BARROSO

Ordförande

BILAGA

Tillsatsens identifikatio- nsnummer	Namn på innehavaren av godkännandet	Tillsats	Sammansättning, kemisk formel, beskrivning, analysmetod	Djurart eller djurkat- egori	Högsta ålder	Lägsta halt	Högsta halt	Övriga bestämmelser	Godkän- nandet gäller till och med	Högsta tillåtna restmängder i berörda livsmedel av animaliskt ursprung
						mg aktiv substans/kg helfoder med en vattenhalt på 12 %				
Kategori: zootekniska tillsatser. Funktionell grupp: andra zootekniska tillsatser (stabilisering av reproduktionsförmågan).										
4d161g	DSM Nutri- tional products Ltd, före- trädd av DSM Nutri- tional Products Sp. Z.o.o.	Kantaxantin	<i>Tillsatsens sammansättning</i> Preparat som innehåller minst: 10 % kantaxantin ≤ 2,2 % etoxikin diklormetan: ≤ 10 mg/kg tillsats <i>Beskrivning av den aktiva substansen</i> Kantaxantin C ₄₀ H ₅₂ O ₂ CAS-nr: 514-78-3 Innehåll: Minst 96 % Framställd genom kemisk syntes <i>Analysmetod</i> ⁽¹⁾ — Bestämning av kantaxantin i foder- tillsatsen: spektrofotometri (426 nm) — Bestämning av kantaxantin i förblandningar och foder: Normalfas-HPLC (vätskekromato- grafi) med VIS-detektering (NP-HPLC-VIS, 466 nm)	Avels- höns	—	6	6	1. Ange följande i bruksan- visningen till tillsatsen och förblandningen: lagringsvillkor och stabi- litet vid värmebehand- ling. 2. Blandningen av olika källor av kantaxantin får inte överstiga 6 mg kantaxantin/kg helfoder 3. Det är tillåtet att blanda kantaxantinpreparatet med andra karotenoider, förutsatt att den totala koncentrationen av blandningen inte över- stiger 80 mg/kg helfoder. 4. Användarsäkerhet: Andningsskydd, skydds- glasögon och handskar bör användas vid hanteringen.	10 juli 2024	15 mg kanta- xantin/kg lever (våt vävnad) och 2,5 mg kanta- xantin/kg skinn/fett- vävnad (våt vävnad)

⁽¹⁾ Närmare information om analysmetoderna finns på webbplatsen för Europeiska unionens referenslaboratorium för fodertillsatser på webbadress: www.irmm.jrc.be/eurl-feed-additives