

РЕГЛАМЕНТ (ЕО) № 721/2008 НА КОМИСИЯТА

от 25 юли 2008 година

относно разрешаването на препарат от бактерията *Paracoccus carotinifaciens*, богата на червени каротеноиди, като добавка в храните за животни

(текст от значение за ЕИП)

КОМИСИЯТА НА ЕВРОПЕЙСКИТЕ ОБЩНОСТИ,

като взе предвид Договора за създаване на Европейската общност,

като взе предвид Регламент (ЕО) № 1831/2003 на Европейския парламент и на Съвета от 22 септември 2003 г. относно добавки за използване при храненето на животните⁽¹⁾, и по-специално член 9, параграф 2 от него,

като има предвид, че:

- (1) В Регламент (ЕО) № 1831/2003 са предвидени разрешителни за използването на добавки при храненето на животните, както и основанията и процедурите за издаването на такива разрешителни.
- (2) В съответствие с член 7 от Регламент (ЕО) № 1831/2003 бе подадено заявление за разрешително за препарата, посочен в приложението към настоящия регламент. Това заявление бе придружено от данните и документите, изисквани съгласно член 7, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1831/2003.
- (3) Заявлението се отнася до разрешаване използването на препарат от изсушени умъртвени клетки от бактерията *Paracoccus carotinifaciens* (NITE SD 00017), богата на червени каротеноиди, като фуражна добавка за сьомга и пъстърва; той трябва да се причисли към категорията „сензорни добавки“.
- (4) Европейският орган за безопасност на храните („Органът“) заключи в становището си от 18 септември 2007 г., че този препарат от изсушени умъртвени клетки от бактерията *Paracoccus carotinifaciens* (NITE SD 00017),

богата на червени каротеноиди, не оказва неблагоприятно въздействие върху здравето на животните, на хората, нито върху околната среда и влияе благоприятно върху характеристиките на животинските продукти⁽²⁾. Органът заключи също така, че въпросният препарат не представлява каквато и да било друга опасност, която би могла да изключи разрешаването му в съответствие с член 5, параграф 2 от Регламент (ЕО) № 1831/2003. Органът отправи препоръка относно максимално допустимите граници на остатъчни вещества. Органът не счете за необходимо да налага специфични изисквания по отношение на мониторинга след пускането на пазара. Той също така провери доклада за метода за анализ на фуражната добавка, представен от референтната лаборатория на Общността, създадена с Регламент (ЕО) № 1831/2003.

- (5) Оценката на препарата показва, че условията за разрешителното, определени в член 5 от Регламент (ЕО) № 1831/2003, са изпълнени. Следователно употребата на посочения препарат следва да бъде разрешена, както е предвидено в приложението към настоящия регламент.
- (6) Мерките, предвидени в настоящия регламент, са в съответствие със становището на Постоянния комитет по хранителната верига и здравето на животните,

ПРИЕ НАСТОЯЩИЯ РЕГЛАМЕНТ:

Член 1

Посоченият в приложението препарат, принадлежащ към категорията „сензорни добавки“ и към функционална група „а) ii). Оцветители; вещества, които, когато са използвани за хранене на животните, добавят оцветяване към храните от животински произход“, е разрешен за използване като добавка при храненето на животните, при условията, определени в посоченото приложение.

Член 2

Настоящият регламент влиза в сила на двадесетия ден след публикуването му в Официален вестник на Европейския съюз.

⁽¹⁾ ОВ L 268, 18.10.2003 г., стр. 29. Регламент, изменен с Регламент (ЕО) № 378/2005 на Комисията (ОВ L 59, 5.3.2005 г., стр. 8).

⁽²⁾ Научно становище на Групата по добавките и продуктите или веществата, използвани при храненето на животни (FEEDAP) по молба на Европейската комисия относно безопасността и ефикасността на Panaferd-AX (червена богата на каротеноиди бактерия *Paracoccus carotinifaciens*) като фуражна добавка за сьомга и пъстърва. *The EFSA Journal* (2007 г.) 546, стр. 1—30.

Настоящият регламент е задължителен в своята цялост и се прилага пряко във всички държави-членки.

Съставено в Брюксел на 25 юли 2008 година.

За Комисията
Androulla VASSILIOU
Член на Комисията

ПРИЛОЖЕНИЕ

Регистрационен номер на добавката	Добавка	Състав, химична формула, описание, метод за анализ	Вид или категория на животното	Максимална възраст	Съдържание		Други разпоредби	Максимално допустими граници на остатъчни вещества (МДОВ) в съответните храни от животински произход	Край на срока на разрешителното
					Минимално съдържание mg/kg готова храна за животни, с влаго съдържание 12 %	Максимално съдържание			
2a) ii) 167	бактериата <i>Rhizosuccis saponifaciens</i> , богата на червени каротеноиди	Активни вещества: Астаксантин (C ₄₀ H ₅₂ O ₄ , CAS: 472-61-7) Алонирубин (C ₄₀ H ₅₂ O ₃ , 3-хидрокси-бета,бета-каротин-4,4'-дион, CAS: 511-23801) Кантаксантин (C ₄₀ H ₅₂ O ₂ , CAS: 514-78-3) Състав на добавката: Препарат от изсушени умъртвени клетки от <i>Rhizosuccis saponifaciens</i> (NITE SD 00017), съдържащ: — 20—23 g/kg астаксантин — 10—15 g/kg алонирубин — 3—5 g/kg кантаксантин Методи за анализ Високоэффективна течна хроматография (HPLC) с нормална фаза, съчетана с ултравиолетова/видима детекция за определяне на астаксантин, алонирубин и кантаксантин в храните за животни и в рибната тъкан (!)	Съомга, пастърва	—	—	100	1. Максималното съдържание се изразява като сбор от масите на астаксантина, алонирубина и кантаксантина. 2. Препаратът може да се използва на възраст над 6 месеца или тегло над 50 g. 3. Сместа от добавката с астаксантин или кантаксантин се разрешава, при положение, че общата концентрация на сбора от астаксантин, алонирубин и кантаксантин от други източници не превишава 100 mg/kg в готова храна.	15.8.2018 г.	

Категория сензорни добавки. Функционална група: оцветители: вещества, които, когато са използвани за хранене на животните, добавят оцветяване към храните от животински произход.

(!) Поще информация за методите за анализ се намира на уебсайта на референтната лаборатория на Общността: www.itgmm.jrc.be/cgi-feed-additives