

## РЕГЛАМЕНТ ЗА ИЗПЪЛНЕНИЕ (ЕС) № 227/2012 НА КОМИСИЯТА

от 15 март 2012 година

относно разрешаването на *Lactococcus lactis* (NCIMB 30117) като фуражна добавка за всички животински видове

(текст от значение за ЕИП)

ЕВРОПЕЙСКАТА КОМИСИЯ,

като взе предвид Договора за функционирането на Европейския съюз,

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<sup>(1)</sup>, и по-специално член 9, параграф 2 от него,

като има предвид, че:

- (1) В Регламент (ЕО) № 1831/2003 е предвидено, че добавките за използване при храненето на животни подлежат на разрешаване и се уреждат основанията и процедурите за предоставяне на разрешително.
- (2) В съответствие с член 7 от Регламент (ЕО) № 1831/2003 беше подадено заявление за разрешително за *Lactococcus lactis* (NCIMB 30117). То бе придружено от данните и документите, които се изискват съгласно член 7, параграф 3 от Регламент (ЕО) № 1831/2003.
- (3) Заявлението се отнася до разрешаването на *Lactococcus lactis* (NCIMB 30117) като фуражна добавка за всички животински видове, която следва да бъде класифицирана в категорията „технологични добавки“.
- (4) Европейският орган за безопасност на храните (наричан по-долу „органът“) заключи в становището си от 16 ноември 2011 г.<sup>(2)</sup>, че при предложените условия на употреба препаратът *Lactococcus lactis* (NCIMB 30117) не оказва неблагоприятно въздействие върху здравето на животните, човешкото здраве или околната среда, както и

че използването на посочения препарат може да подобри производството на силаж от всички фуражи, като намали нивото на рН и повиши степента на запазване на сухо вещество. Органът не счита, че е налице необходимост от специфични изисквания за мониторинг след пускането на пазара. Той също така провери доклада относно метода за анализ на фуражните добавки във фуражите, представен от референтната лаборатория, определена с Регламент (ЕО) № 1831/2003.

- (5) Оценката на *Lactococcus lactis* (NCIMB 30117) показва, че условията за предоставяне на разрешително, установени в член 5 от Регламент (ЕО) № 1831/2003, са изпълнени. Поради това употребата на посочения препарат следва да бъде разрешена съгласно установеното 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, който спада към категорията „технологични добавки“ и към функционалната група „добавки за силаж“, се разрешава като добавка при храненето на животните при спазване на определените в приложението условия.

## Член 2

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

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

Съставено в Брюксел на 15 март 2012 година.

За Комисията  
Председател  
José Manuel BARROSO

<sup>(1)</sup> ОВ L 268, 18.10.2003 г., стр. 29.

<sup>(2)</sup> EFSA Journal (Бюлетин на ЕОБХ), 2011 г.; 9(12):2448.

ПРИЛОЖЕНИЕ

Идентификационен номер на добавката	Наименование на притежателя на разрешителното	Добавка	Състав, химична формула, описание, аналитичен метод	Видове или категория животни	Максимална възраст	Минимално съдържание	Максимално съдържание	Други разпоредби	Изтичане на срока на разрешителното
						CFU/kg пресен материал			
<b>Категория „технологични добавки“. Функционална група: добавки за силаж</b>									
1k2083	—	<i>Lactococcus lactis</i> (NCIMB 30117)	<p>Състав на добавката</p> <p>Препарат от <i>Lactococcus lactis</i> (NCIMB 30117) с минимално съдържание от <math>5 \times 10^{10}</math> CFU/g добавка</p> <p>Характеристика на активното вещество</p> <p><i>Lactococcus lactis</i> (NCIMB 30117)</p> <p>Аналитичен метод <sup>(1)</sup></p> <p>Преброяване във фуражната добавка: метод чрез разстилане върху пластина с помощта на MRS agar (ISO 15214)</p> <p>Идентификация: пулсова гел електрофореза (PFGE)</p>	Всички видове животни	—	—	—	<p>1. В упътването за употреба на добавката и премикса да се посочат температурата и срокът на съхранение.</p> <p>2. Минимална доза на добавката, когато не се използва в комбинация с други микроорганизми като добавки за силаж: <math>1 \times 10^8</math> CFU/kg пресен материал.</p> <p>3. Мерки за безопасност: препоръчително е носенето на предпазна маска и ръкавици по време на работа.</p>	5 април 2022 г.

<sup>(1)</sup> Подробна информация за аналитичните методи може да бъде намерена на интернет адреса на референтната лаборатория: [http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL\\_feed\\_additives/Pages/index.aspx](http://irmm.jrc.ec.europa.eu/EURLs/EURL_feed_additives/Pages/index.aspx)