

Tento dokument slouží výhradně k informačním účelům a nemá žádný právní účinek. Orgány a instituce Evropské unie nenesou za jeho obsah žádnou odpovědnost. Závazná znění příslušných právních předpisů, včetně jejich právních východisek a odůvodnění, jsou zveřejněna v Úředním věstníku Evropské unie a jsou k dispozici v databázi EUR-Lex. Tato úřední znění jsou přímo dostupná přes odkazy uvedené v tomto dokumentu

► **B**

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 1356/2004

ze dne 26. července 2004,

týkající se povolení na deset let pro doplňkovou látku Elancoban v krmivech, patřící ke skupině kokcidostatik a jiných léčebných látek

(Text s významem pro EHP)

(Úř. věst. L 251, 27.7.2004, s. 6)

Ve znění:

		Úřední věstník		
		Č.	Strana	Datum
► <u>M1</u>	Nařízení Komise (ES) č. 108/2007 ze dne 5. února 2007	L 31	4	6.2.2007
► <u>M2</u>	Nařízení Komise (ES) č. 1096/2008 ze dne 6. listopadu 2008	L 298	5	7.11.2008
► <u>M3</u>	Prováděcí nařízení Komise (EU) 2019/138 ze dne 29. ledna 2019	L 26	1	30.1.2019

▼B

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 1356/2004

ze dne 26. července 2004,

týkající se povolení na deset let pro doplňkovou látku Elancoban v krmivech, patřící ke skupině kokcidostatik a jiných léčebných látek

(Text s významem pro EHP)

Článek 1

Kapitola I přílohy B směrnice 70/524/EHS se mění následujícím způsobem:

Maže se přídatná látka monenzinát sodný, patřící do skupiny Kokcidostatika a jiné léčebné látky.

Článek 2

Přídatná látka Elancoban, patřící do skupiny Kokcidostatika a jiné léčebné látky, jak je stanoveno v příloze k tomuto nařízení, se povoluje k používání při výživě zvířat podle podmínek stanovených v této příloze.

Článek 3

Povoluje se šestiměsíční období ode dne, kdy toto nařízení vstoupí v platnost, ke spotřebování stávajících zásob monenzinátu sodného.

Článek 4

Toto nařízení vstupuje v platnost třetí den od uveřejnění v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Toto nařízení je závazné v celém svém rozsahu a přímo použitelné ve všech členských státech.

PŘÍLOHA

Registrační číslo doplňkové látky	Jméno a registrační číslo osoby odpovědné za uvádění doplňkové látky do oběhu	Doplňková látka (obchodní název)	Složení, chemický vzorec, popis	Druh nebo kategorie zvířat	Maximální stáří	Min. obsah	Max. obsah	Jiná ustanovení	Konec platnosti povolení	Prozatímní maximální limity reziduí v příslušných potravinách živočišného původu
						mg účinné látky na kg kompletního krmiva				
Kokcidiostatika a jiné léčebné substance										
E 757	► M3 Elanco GmbH ◀	monensinát sodný (Elancoban G100, Elancoban 100, Elancogran 100, Elancoban G200, Elancoban 200)	<p><i>Účinná látka:</i> $C_{36}H_{61}O_{11}Na$ sodná sůl polyetheru kyseliny monokarboxylové produkovaná kmenem <i>Streptomyces cinnamomensis</i>, ATCC 15413 v granulích. Poměr složek: monensinát A: ne méně než 90 % monensinát A + B: ne méně než 95 % <i>Složení doplňkové látky:</i> granulovaný monensinát (sušený produkt fermentace) odpovídající aktivitě monensinátu 10 % w/w minerální olej 1–3 % w/w granulovaný vápenec 13–23 % w/w rýžové slupky nebo granulovaný vápenec ad 100 % w/w granulovaný monensinát (sušený produkt fermentace) odpovídající aktivitě monensinátu 20 % w/w minerální olej 1–3 % w/w rýžové slupky nebo granulovaný vápenec ad 100 % w/w</p>	Výkrm kuřat	—	100	125	Ochranná lhůta: nejméně jeden den před porážkou. V návodu k použití musí být uvedeno: „Nebezpečné pro koňovité. Toto krmivo obsahuje ionofor: nepodávat současně s tiamulinem a sledovat případné nežádoucí reakce při současném podávání jiných léčebných látek.“	30.7.2014	25 µg monensinátu sodného/kg kůže a tuku v syrovém stavu 8 µg monensinátu sodného/kg jater, ledvin a svaloviny v syrovém stavu.
				Odchov kuřat a kuřice	16 týdnů	100	120			
				Krůty	16 týdnů	60	100			