

Tento dokument je třeba brát jako dokumentační nástroj a instituce nenesou jakoukoli odpovědnost za jeho obsah

► **B**

**NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 141/2007**

**ze dne 14. února 2007**

**o požadavku na schvalování provozoven, které vyrábějí nebo uvádějí na trh doplňkové látky  
náležící do kategorie „kokcidiostatik a histomonostatik“, v souladu s nařízením Evropského  
parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003**

**(Text s významem pro EHP)**

**(Úř. věst. L 43, 15.2.2007, s. 9)**

Ve znění:

Úřední věstník

Č. Strana Datum

► **M1** Prováděcí nařízení Komise (EU) č. 1157/2014 ze dne 29. října 2014 L 309 30 30.10.2014



# **NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 141/2007**

**ze dne 14. února 2007**

**o požadavku na schvalování provozoven, které vyrábějí nebo uvádějí na trh doplňkové látky náležející do kategorie „kokcidiostatik a histomonostatik“, v souladu s nařízením Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 183/2005**

**(Text s významem pro EHP)**

KOMISE EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ,

s ohledem na Smlouvu o založení Evropského společenství,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 183/2005 ze dne 12. ledna 2005, kterým se stanoví požadavky na hygienu krmiv<sup>(1)</sup>, a zejména na čl. 10 odst. 3 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízení (ES) č. 183/2005 stanoví podmínky pro schvalování některých provozoven krmivářského podniku. Hlavním cílem systému schvalování, který byl zaveden nařízením (ES) č. 183/2005, je podřídít provozovny, které vyrábějí a/nebo uvádějí na trh produkty, jež jsou považovány za citlivé, odpovídajícím hygienickým požadavkům stanoveným v uvedeném nařízení. Uvedené nařízení umožňuje, aby byla působnost požadavků, které jsou na schválení kladeny, rozšířena.
- (2) „Kokcidiostatika a histomonostatika“ jsou kategorií doplňkových látek, jež je uvedena v čl. 6 odst. 1 písm. e) nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003 ze dne 22. září 2003 o doplňkových látkách používaných ve výživě zvířat<sup>(2)</sup>. Tato kategorie doplňkových látek je považována za stejně citlivou jako kategorie, u kterých nařízení (ES) č. 183/2005 požaduje, aby byly schváleny.
- (3) Provozovny, které vyrábějí a/nebo uvádějí na trh doplňkové látky náležející do kategorie „kokcidiostatik a histomonostatik“, by proto měly podléhat stejným schvalovacím náležitostem.
- (4) Přechodná opatření by měla být stanovena v případě provozoven, které vyrábějí a/nebo uvádějí na trh doplňkové látky náležející do kategorie „kokcidiostatik a histomonostatik“, u kterých nebylo podle vnitrostátních právních předpisů vyžadováno schválení. Na provozovny, jež byly schváleny podle směrnice Rady<sup>(3)</sup> 95/69/ES, se již čl. 18 odst. 1 nařízení (ES) č. 183/2005 vztahuje.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 35, 8.2.2005, s. 1.

<sup>(2)</sup> Úř. věst. L 268, 18.10.2003, s. 29. Nařízení ve znění nařízení Komise (ES) č. 378/2005 (Úř. věst. L 59, 5.3.2005, s. 8.)

<sup>(3)</sup> Úř. věst. L 332, 30.12.1995, s. 15. Směrnice zrušená nařízením (ES) č. 183/2005.

**▼B**

- (5) Opatření stanovená v tomto nařízení jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

*Článek 1*

Provozovatelé krmivářských podniků zajistí, aby byly provozovny, které řídí a na které se vztahuje nařízení (ES) č. 183/2005 v případě, že vyrábějí a/nebo uvádějí na trh doplňkové látky náležející do kategorie „kokcidiostatik a histomonostatik“, schvalovány příslušným orgánem. Schválení by mělo probíhat v souladu s nařízením (ES) č. 183/2005.

*Článek 2*

Provozovny, které vyrábějí a/nebo uvádějí na trh doplňkové látky náležející do kategorie „kokcidiostatik a histomonostatik“ a které ke dni vstupu tohoto nařízení v platnost neměly podle vnitrostátních právních předpisů povinnost mít pro tuto kategorii doplňkových látek schválení, mohou ve své činnosti pokračovat do doby, než bude rozhodnuto o jejich žádosti o schválení pod podmínkou, že tuto žádost podají příslušnému orgánu v regionu, ve kterém je provozovna umístěna, nejpozději 7. června 2007.

*Článek 3*

Toto nařízení vstupuje v platnost dvacátým dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropské unie*.

Použije se ode dne 7. dubna 2007.

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