

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

► **B**

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 721/2008

ze dne 25. července 2008

o povolení přípravku z bakterie *Paracoccus carotinifaciens* bohaté na červený karotenoid jako doplňkové látky

(Text s významem pro EHP)

(Úř. věst. L 198, 26.7.2008, s. 23)

Ve znění:

Úřední věstník

► **M1**

Nařízení Komise (EU) č. 334/2010 ze dne 22. dubna 2010

Č.	Strana	Datum
L 102	21	23.4.2010



NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 721/2008

ze dne 25. července 2008

o povolení přípravku z bakterie *Paracoccus carotinifaciens* bohaté na červený karotenoid jako doplňkové látky

(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. 1831/2003 ze dne 22. září 2003 o doplňkových látkách používaných ve výživě zvířat ⁽¹⁾, a zejména na čl. 9 odst. 2 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízení (ES) č. 1831/2003 stanoví povolení doplňkových látek používaných ve výživě zvířat a důvody a postupy, na jejichž základě se povolení uděluje.
- (2) V souladu s článkem 7 nařízení (ES) č. 1831/2003 byla podána žádost o povolení přípravku uvedeného v příloze tohoto nařízení. Tato žádost byla podána spolu s údaji a dokumenty požadovanými podle čl. 7 odst. 3 nařízení (ES) č. 1831/2003.
- (3) Žádost se týká povolení přípravku ze sušených usmrcených buněk bakterie *Paracoccus carotinifaciens* bohaté na červený karotenoid (NITE SD 00017) jako doplňkové látky pro lososy a pstruhy se zařazením do kategorie doplňkových látek „senzorické doplňkové látky“.
- (4) Evropský úřad pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) dospěl ve svém stanovisku ze dne 18. září 2007 k závěru, že přípravek ze sušených usmrcených buněk bakterie *Paracoccus carotinifaciens* bohaté na červený karotenoid (NITE SD 00017) nemá nepříznivé účinky na zdraví zvířat, lidské zdraví nebo na životní prostředí a že má příznivý vliv na vlastnosti živočišných produktů ⁽²⁾. Dále dospěl k závěru, že uvedený přípravek nepředstavuje žádná jiná rizika, pro která by v souladu s čl. 5 odst. 2 nařízení (ES) č. 1831/2003 nebylo možné povolení udělit. Úřad vydal doporučení týkající se maximálních limitů reziduí. Zvláštní požadavky na monitorování po uvedení na trh nepovažuje za nutné. Ověřil také zprávu o metodě analýzy doplňkové látky přidané do krmiv, předloženou referenční laboratoří Společenství zřízenou nařízením (ES) č. 1831/2003.
- (5) Posouzení uvedeného přípravku prokazuje, že podmínky pro povolení stanovené v článku 5 nařízení (ES) č. 1831/2003 jsou splněny. Proto by používání uvedeného přípravku mělo být povoleno podle přílohy tohoto nařízení.
- (6) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

⁽¹⁾ 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).

⁽²⁾ Vědecké stanovisko komise pro přísady a produkty nebo pro látky používané v krmivech pro zvířata (FEEDAP) k bezpečnosti a účinnosti přípravku Panaferd-AX (bakterie *Paracoccus carotinifaciens* bohatá na červený karotenoid) jako doplňkové látky pro lososy a pstruhy. *The EFSA Journal* (2007) 546, s. 1–30.



Článek 1

Přípravek uvedený v příloze, náležející do kategorie doplňkových látek „senzorické doplňkové látky“ a do funkční skupiny „a) ii) barviva: látky, které při zkrmování zvířaty dávají barvu potravinám živočišného původu“, se povoluje jako doplňková látka ve výživě zvířat podle podmínek stanovených v uvedené příloze.

Článek 2

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

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



PŘÍLOHA

Identifikační číslo doplňkové látky	Doplňková látka	Složení, chemický vzorec, popis, analytická metoda	Druh nebo kategorie zvířat	Maximální stáří	Mini-mální obsah	Maxi-mální obsah	Jiná ustanovení	Maximální limity reziduí v příslušných potravinách živočišného původu	Konec platnosti povolení
Kategorie senzorické doplňkové látky. Funkční skupina: Barviva; látky, které při zkrmování zvířaty dávají barvu potravinám živočišného původu									
2 a) ii) 167	<i>Paracoccus carotinifaciens</i> bohatá na červený karotenoid	Účinné látky: astaxanthin (C ₄₀ H ₅₂ O ₄ , CAS: 472-61-7) adonirubin (C ₄₀ H ₅₂ O ₃ , 3-hydroxy-beta,-beta-karoten-4,4'-dion, CAS: 511-23801) kanthaxanthin (C ₄₀ H ₅₂ O ₂ , CAS: 514-78-3) Složení doplňkové látky: Přípravek ze sušených usmrcených buněk bakterie <i>Paracoccus carotinifaciens</i> (NITE SD 00017) obsahující: — 20–23 g/kg astaxanthinu ► M1 — 7–15 g/kg adonirubinu — 1–5 g/kg kanthaxanthinu ▼ Analytické metody: Vysokoúčinná kapalinová chromatografie na normální fázi (HPLC) spojená s UV-viditelnou detekcí k určení astaxanthinu, adonirubinu a kanthaxanthinu v krmivech a tkáních ryb (1)	Lososi, pstruži	—	—	100	1. Maximální obsah je vyjádřen jako součet obsahu astaxanthinu, adonirubinu a kanthaxanthinu. 2. Použití povoleno pro kusy od 6 měsíců nebo 50 g váhy. 3. Směs doplňkové látky s astaxanthinem nebo kanthaxanthinem se povoluje za předpokladu, že celková koncentrace souhrnu astaxanthinu a kanthaxanthinu z jiných zdrojů v kompletním krmivu nepřekročí 100 mg/kg.	Pro lososa: 10 mg/kg pro součet obsahu adonirubinu a kanthaxanthinu/kg svalů (vlhké tkáně). Pro pstruha: 8 mg/kg pro součet obsahu adonirubinu a kanthaxanthinu/kg svalů (vlhké tkáně).	15.8.2018

(1) Podrobné informace o analytických metodách lze získat na internetové stránce referenční laboratoře Společensví: www.imm.jrc.be/crl-feed-additives