

32003R0162

31.1.2003

ÚŘEDNÍ VĚSTNÍK EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ

L 26/3

NAŘÍZENÍ KOMISE (ES) č. 162/2003
ze dne 30. ledna 2003
o povolení doplňkové látky v krmivech
(Text s významem pro EHP)

KOMISE EVROPSKÝCH SPOLEČENSTVÍ,

s ohledem na Smlouvu o založení Evropského společenství,

s ohledem na směrnici Rady 70/524/EHS ze dne 23. listopadu 1970 o doplňkových látkách v krmivech ⁽¹⁾, naposledy pozměněnou nařízením Rady č.1756/2002 ⁽²⁾, a zejména na článek 9 této směrnice,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Podle čl. 2 bodu aaa) směrnice 70/524/EHS musejí být povolení k uvedení kokcidiostaticů do oběhu vázána na osobu odpovědnou za jejich uvedení do oběhu. Taková povolení lze udělit na dobu 10 let za předpokladu, že jsou splněny všechny podmínky stanovené v článku 3a uvedené směrnice.
- (2) Posouzení žádosti o povolení kokcidiostatického přípravku popsaného v příloze tohoto nařízení ukazuje, že podmínky uvedené v článku 3a směrnice 70/524/EHS jsou splněny. Kokcidiostatický přípravek lze tudíž povolit a zahrnout do kapitoly I seznamu povolených doplňkových látek v krmivech uvedeného v čl. 9t písm. b) této směrnice.

- (3) Vědecký výbor pro výživu zvířat zaujal příznivé stanovisko, pokud jde o bezpečnost a příznivé účinky kokcidiostatického přípravku na živočišnou produkci za podmínek stanovených v příloze tohoto nařízení.
- (4) Opatření tohoto nařízení jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro potravinový řetězec a zdraví zvířat,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Doplňková látka náležející do skupiny „Kokcidiostatici a jiných léčebných substancí“, uvedená v příloze tohoto nařízení, se povoluje jako doplňková látka v krmivech za podmínek stanovených v příloze.

Článek 2

Toto nařízení vstupuje v platnost prvním dnem po vyhlášení v *Úředním věstníku Evropských společenství*.

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

V Bruselu dne 30. ledna 2003.

Za Komisi
David BYRNE
člen Komise

⁽¹⁾ Úř. věst. L 270, 14.12.1970, s. 1.

⁽²⁾ Úř. věst. L 265, 3.10.2002, s. 1.

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	mg aktivní látky/kg kompletního krmiva		Jiná ustanovení	Konec platnosti povolení
						Minimální obsah	Maximální obsah		
Kokcidiostatika a jiné léčebné substance									
E 771	Janssen Animal Health BVBA	Diclazuril 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % premix) 							