



2024/754

1.3.2024

**PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2024/754**

**ze dne 29. února 2024,**

**kterým se mění prováděcí nařízení (EU) 2020/1762, pokud jde o podmínky povolení přípravku *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako doplňkové látky pro výkrm nebo odchov všech druhů drůbeže (držitel povolení: Chr. Hansen A/S)**

(Text s významem pro EHP)

EVROPSKÁ KOMISE,

s ohledem na Smlouvu o fungování Evropské unie,

s ohledem na nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003 ze dne 22. září 2003 o doplňkových látkách používaných ve výživě zvířat <sup>(1)</sup>, a zejména na čl. 13 odst. 3 uvedeného nařízení,

vzhledem k těmto důvodům:

- (1) Nařízením (ES) č. 1831/2003 stanoví povolení doplňkových látek používaných ve výživě zvířat a důvody a postupy, na jejichž základě se povolení uděluje a mění.
- (2) Prováděcím nařízením Komise (EU) 2020/1762 <sup>(2)</sup> bylo na dobu deseti let povoleno používání přípravku *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako doplňkové látky pro výkrm nebo odchov všech druhů drůbeže.
- (3) V souladu s čl. 13 odst. 3 nařízení (ES) č. 1831/2003 byla dne 24. dubna 2022 podána žádost o změnu podmínek povolení přípravku *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako doplňkové látky pro výkrm nebo odchov všech druhů drůbeže, v níž se požadovalo, aby bylo povoleno souběžné používání uvedeného přípravku s kokcidiostatiky monensinem, salinomycinem, narasinem, kombinací nikarbazinu a narasinu a lasalocidem, které jsou povoleny jako doplňkové látky. K žádosti byly přiloženy příslušné podpůrné údaje.
- (4) Evropský úřad pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) dospěl ve svém stanovisku ze dne 5. července 2023 <sup>(3)</sup> k závěru, že navrhovaná změna podmínek povolení přípravku *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 nezmění závěry o bezpečnosti dotčené doplňkové látky, k nimž dospěl dříve. Úřad rovněž dospěl k závěru, že použití uvedeného přípravku je slčitelné s kokcidiostatiky monensinem, salinomycinem, narasinem, kombinací nikarbazinu a narasinu a lasalocidem.

<sup>(1)</sup> Úř. věst. L 268, 18.10.2003, s. 29.

<sup>(2)</sup> Prováděcí nařízení Komise (EU) 2020/1762 ze dne 25. listopadu 2020 o povolení přípravku *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 jako doplňkové látky pro výkrm nebo odchov všech druhů drůbeže (držitel povolení Chr. Hansen A/S) (Úř. věst. L 397, 26.11.2020, s. 14; ELI: [http://data.europa.eu/eli/reg\\_impl/2020/1762/oj](http://data.europa.eu/eli/reg_impl/2020/1762/oj)).

<sup>(3)</sup> EFSA Journal 2023;21(8):8179.

- (5) Vzhledem k výše uvedeným skutečnostem má Komise za to, že přípravek *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 při změně podmínek povolení upřesněním slučitelnosti použitím uvedeného přípravku s kokcidiostatiky monensinem, salinomycinem, narasinem, kombinací nikarbazinu a narasinu a lasalocidem stále splňuje podmínky stanovené v článku 5 nařízení (ES) č. 1831/2003. Navíc vzhledem k tomu, že uvedená kokcidiostatika nemusí být povolena jako doplňkové látky pro každý z druhů nebo kategorií uvedených v příloze, mělo by být jejich souběžné používání s přípravkem *Bacillus subtilis* DSM 32324, *Bacillus subtilis* DSM 32325 a *Bacillus amyloliquefaciens* DSM 25840 možné pouze v souladu s jejich příslušnými podmínkami povolení jako doplňkové látky.
- (6) Prováděcí nařízení (EU) 2020/1762 by proto mělo být odpovídajícím způsobem změněno.
- (7) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

#### Článek 1

#### Změna prováděcího nařízení (EU) 2020/1762

Ve sloupci „Jiná ustanovení“ přílohy prováděcího nařízení (EU) 2020/1762 se bod 3 nahrazuje tímto:

- „3. Doplňková látka smí být používána souběžně s těmito kokcidiostatiky, a to v souladu s jejich příslušnými podmínkami povolení jako doplňkové látky: diklazuril, dekokhinát, halofuginon, monensin, salinomycin, narasin, kombinace nikarbazinu a narasinu a lasalocid.“

#### Článek 2

#### Vstup v platnost

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.

V Bruselu dne 29. února 2024.

Za Komisi  
předsedkyně  
Ursula VON DER LEYEN