



2025/720

16.4.2025

PROVÁDĚCÍ NAŘÍZENÍ KOMISE (EU) 2025/720

ze dne 15. dubna 2025

o povolení přípravku *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 jako doplňkové látky pro všechny druhy zvířat

(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 ⁽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 *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651. Uvedená 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 *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 jako doplňkové látky pro všechny druhy zvířat, přičemž bylo požádáno o zařazení uvedené doplňkové látky do kategorie „technologické doplňkové látky“ a funkční skupiny „doplňkové látky k silážování“.
- (4) Evropský úřad pro bezpečnost potravin (dále jen „úřad“) dospěl ve svém stanovisku ze dne 18. září 2024 ⁽²⁾ k závěru, že *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 a formulovaná doplňková látka jsou bezpečné pro všechny druhy zvířat, spotřebitele a životní prostředí. Pokud jde o bezpečnost pro uživatele, doplňková látka sice není považována za látku dráždivou pro oči, ale považuje se za potenciální senzibilizátor kůže a dýchacích cest. Jakákoli expozice doplňkové látky prostřednictvím kůže a dýchacích cest se považuje za riziko. Přidání *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 v minimálním množství 1×10^8 CFU/kg čerstvého rostlinného materiálu má potenciál zlepšit aerobní stabilitu siláže z čerstvého rostlinného materiálu s obsahem sušiny v rozmezí od 28 % do 45 %. Úřad také ověřil zprávu o metodě analýzy doplňkové látky přidané do krmiv předloženou referenční laboratoří, zřízenou nařízením (ES) č. 1831/2003.
- (5) Vzhledem k výše uvedeným skutečnostem se Komise domnívá, že přípravek *Lentilactobacillus buchneri* DSM 32651 splňuje podmínky stanovené v článku 5 nařízení (ES) č. 1831/2003. Proto by používání uvedeného přípravku mělo být povoleno. Vedle toho se Komise domnívá, že by měla být přijata vhodná ochranná opatření, aby se zabránilo nepříznivým účinkům na zdraví uživatelů uvedené doplňkové látky.
- (6) Opatření stanovená tímto nařízením jsou v souladu se stanoviskem Stálého výboru pro rostliny, zvířata, potraviny a krmiva,

⁽¹⁾ Úř. věst. L 268, 18.10.2003, s. 29, ELI: <http://data.europa.eu/eli/reg/2003/1831/oj>.

⁽²⁾ EFSA Journal, 2024; 22(10), e9029. <https://doi.org/10.2903/j.efsa.2024.9029>.

PŘIJALA TOTO NAŘÍZENÍ:

Článek 1

Povolení

Přípravek uvedený v příloze, náležející do kategorie doplňkových látek „technologické doplňkové látky“ a funkční skupiny „doplňkové látky k silážování“, se povoluje jako doplňková látka ve výživě zvířat podle podmínek stanovených v uvedené příloze.

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 15. dubna 2025.

Za Komisi
předsedkyně
Ursula VON DER LEYEN

PŘÍLOHA

Identifikační číslo doplňkové látky	Doplňková látka	Složení, chemický vzorec, popis, analytická metoda	Druh nebo kategorie zvířat	Maximální stáří	Minimální obsah	Maximální obsah	Jiná ustanovení	Konec platnosti povolení
					CFU/kg čerstvého materiálu			
Kategorie: technologické doplňkové látky. Funkční skupina: doplňkové látky k silážování								
1k21903	<i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651	Složení doplňkové látky Přípravek <i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651 s obsahem nejméně 1 × 10¹¹ CFU/g doplňkové látky Pevná forma ----- Charakteristika účinné látky Vitální buňky <i>Lentilactobacillus buchneri</i> DSM 32651 ----- Analytická metoda ⁽¹⁾ Identifikace: enterobakteriální repetitivní intergenní konsensus – polymerázové řetězové reakce (ERIC-PCR) nebo metoda sekvenování DNA nebo gelová elektroforéza s pulzním polem (PFGE) (CEN/TS 17697) — Stanovení počtu mikroorganismů v doplňkové látce: plotnová metoda kultivace (rozetřením nebo zalitím) na agaru MRS (EN 15787)	Všechny druhy zvířat	—	—	—	1. V návodu k použití doplňkové látky a premixů musí být uvedeny podmínky skladování. 2. Doplňková látka se použije pouze v čerstvém rostlinném materiálu, který lze silážovat snadno a s mírnými obtížemi ⁽²⁾. 3. Minimální dávka doplňkové látky, pokud není použita v kombinaci s jinými mikroorganismy jako doplňkovými látkami k silážování: 1 × 10⁸ CFU/kg čerstvého rostlinného materiálu. 4. Pro uživatele doplňkové látky a premixů musí provozovatelé krmivářských podniků stanovit provozní postupy a organizační opatření, která budou řešit případná rizika vyplývající z jejich použití. Pokud uvedená rizika nelze těmito postupy a opatřeními vyloučit, musí se doplňková látka a premixy používat s osobními ochrannými prostředky pro ochranu kůže, očí a dýchacích cest.	6. května 2035

⁽¹⁾ Podrobné informace o analytických metodách lze získat na internetové stránce referenční laboratoře: https://joint-research-centre.ec.europa.eu/eurl-fa-eurl-feed-additives/eurl-fa-authorisation/eurl-fa-evaluation-reports_en.

⁽²⁾ Krmiva, která lze silážovat snadno: > 3 % rozpustných uhlohydrátů v čerstvém materiálu; krmiva, která lze silážovat s mírnými obtížemi: 1,5–3,0 % rozpustných uhlohydrátů v čerstvém materiálu v souladu s nařízením Komise (ES) č. 429/2008 ze dne 25. dubna 2008 o prováděcích pravidlech k nařízení Evropského parlamentu a Rady (ES) č. 1831/2003, pokud jde o vypracování a podávání žádostí a vyhodnocování a povolování doplňkových látek (Úř. věst. L 133, 22.5.2008, s. 1).