

KOMMISSIONENS FORORDNING (EF) Nr. 911/2009

af 29. september 2009

om godkendelse af en ny anvendelse af præparatet af *Pediococcus acidilactici* CNCM MA 18/5M som tilsætningsstof til foder til laksefisk og rejer (indehaver af godkendelsen er Lallemand SAS)

(EØS-relevant tekst)

KOMMISSIONEN FOR DE EUROPÆISKE FÆLLESSKABER HAR —

under henvisning til traktaten om oprettelse af Det Europæiske Fællesskab,

under henvisning til Europa-Parlamentets og Rådets forordning (EF) nr. 1831/2003 af 22. september 2003 om fodertilsætningsstoffer ⁽¹⁾, særlig artikel 9, stk. 2, og

ud fra følgende betragtninger:

- (1) Forordning (EF) nr. 1831/2003 indeholder bestemmelser om godkendelse af fodertilsætningsstoffer og om grundlaget og procedurerne for udstedelse af en sådan godkendelse.
- (2) Der er i overensstemmelse med artikel 7 i forordning (EF) nr. 1831/2003 indgivet en ansøgning om godkendelse af det i bilaget til nærværende forordning opførte præparat. Ansøgningen var vedlagt de oplysninger og dokumenter, der kræves i henhold til artikel 7, stk. 3, i forordning (EF) nr. 1831/2003.
- (3) Ansøgningen vedrører godkendelse i tilsætningsstoffkategorien »zootekniske tilsætningsstoffer« af en ny anvendelse af præparatet af *Pediococcus acidilactici* CNCM MA 18/5M som tilsætningsstof til foder til laksefisk og rejer.
- (4) Dette mikroorganismepreparat blev tilladt anvendt uden tidsbegrænsning for slagtekyllinger ved Kommissionens forordning (EF) nr. 1200/2005 ⁽²⁾ og for slagtesvin ved Kommissionens forordning (EF) nr. 2036/2005 ⁽³⁾.
- (5) Der er fremlagt nye oplysninger til støtte for ansøgningen om tilladelse til at anvende præparatet til laksefisk og rejer. Den Europæiske Fødevarer sikkerhedsautoritet

(EFSA) konkluderede i sine udtalelser af 1. april 2009 ⁽⁴⁾, at præparatet af *Pediococcus acidilactici* CNCM MA 18/5M ikke har skadelige virkninger på dyrs eller menneskers sundhed eller på miljøet, og at anvendelsen af præparatet kan have gavnlige virkninger ved at øge antallet af veludviklede laksefisk og forbedre rejers overlevelsessevne og tilvækst. EFSA mener ikke, at der er behov for særlige krav vedrørende overvågning efter markedsføringen. EFSA gennemgik i sin udtalelse ligeledes den rapport om analysemetoden for fodertilsætningsstoffet, der blev forelagt af det i henhold til forordning (EF) nr. 1831/2003 oprettede EF-referencelaboratorium.

- (6) Vurderingen af præparatet viser, at betingelserne for godkendelse, jf. artikel 5 i forordning (EF) nr. 1831/2003, er opfyldt. Derfor bør anvendelsen af dette præparat godkendes som anført i bilaget til nærværende forordning.
- (7) Foranstaltningerne i denne forordning er i overensstemmelse med udtalelse fra Den Stående Komité for Fødevarerækeden og Dyresundhed —

UDSTEDT FØLGENDE FORORDNING:

Artikel 1

Det i bilaget opførte præparat, der tilhører tilsætningsstoffkategorien »zootekniske tilsætningsstoffer« og den funktionelle gruppe »andre zootekniske tilsætningsstoffer«, tillades anvendt som fodertilsætningsstof på de betingelser, der er fastsat i bilaget.

Artikel 2

Denne forordning træder i kraft på tyvendedagen efter offentliggørelsen i *Den Europæiske Unions Tidende*.

Denne forordning er bindende i alle enkeltheder og gælder umiddelbart i hver medlemsstat.

Udfærdiget i Bruxelles, den 29. september 2009.

På Kommissionens vegne

Androulla VASSILIOU

Medlem af Kommissionen

⁽¹⁾ EUT L 268 af 18.10.2003, s. 29.

⁽²⁾ EUT L 195 af 27.7.2005, s. 6.

⁽³⁾ EUT L 328 af 15.12.2005, s. 13.

⁽⁴⁾ EFSA Journal (2009) 1038, s. 2, og 1037, s. 1.

BILAG

Tilsætningsstoffets identifikationsnummer	Navn på indehaveren af godkendelsen	Tilsætningsstof	Sammensætning, kemisk betegnelse, beskrivelse, analysemetode	Dyreart eller -kategori	Maksimums-alder	Minimumsindhold	Maksimumsindhold	Andre bestemmelser	Godkendelse gyldig til
						CFU/kg fuldfoder med et vandindhold på 12 %			
Kategori: zootekniske tilsætningsstoffer. Funktionel gruppe: andre zootekniske tilsætningsstoffer (forbedring af dyrenes tilvækst).									
4d1712	Lallemand SAS	<i>Pediococcus acidilactici</i> CNCM MA 18/5M	<p>Tilsætningsstoffets sammensætning: Præparat af levedygtige celler af <i>Pediococcus acidilactici</i> CNCM MA 18/5M med et indhold på mindst 1×10^{10} CFU/g tilsætningsstof</p> <p>Aktivstoffets karakteristika: Levedygtige celler af <i>Pediococcus acidilactici</i> CNCM MA 18/5M</p> <p>Analysemetode ⁽¹⁾: Kvantificering: Pladespredningsmetoden under anvendelse af MRS-agar og 37 °C som inkubationstemperatur. Identifikation: PFGE-elektroforese (pulsed-field gel electrophoresis).</p>	Laksefisk	—	3×10^9	—	<p>1. I brugsvejledningen for tilsætningsstoffet og forblandingen angives oplagringstemperatur, holdbarhed og pelletteringsstabilitet.</p> <p>2. Anbefalet dosis for laksefisk 3×10^9 CFU/kg fuldfoder</p> <p>3. Sikkerhedsforanstaltninger: Der skal bæres åndedrætsværn under håndteringen.</p>	20.10.2019
				Rejer	—	1×10^9	—		

⁽¹⁾ Nærmere oplysninger om analysemetoderne findes på EF-referencelaboratoriets hjemmeside: www.irmm.jrc.be/crl-feed-additives