

KOMISJONI MÄÄRUS (EÜ) nr 971/2008,**3. oktoober 2008,****milles käsitletakse koktsidiostaatikumi uut kasutusviisi söödalisandina****(EMPs kohaldatav tekst)**

EUROOPA ÜHENDUSTE KOMISJON,

nr 2430/1999⁽³⁾ (broilerkanade puhul), (EÜ)
nr 418/2001⁽⁴⁾ (broilerkalkunite puhul) ja (EÜ)
nr 162/2003⁽⁵⁾ (munakanade puhul).

võttes arvesse Euroopa Ühenduse asutamislepingut,

võttes arvesse nõukogu 23. novembri 1970. aasta direktiivi 70/524/EMÜ söödalisandite kohta, ⁽¹⁾ eelkõige selle artikleid 3 ja 9,võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 22. septembri 2003. aasta määrust (EÜ) nr 1831/2003 loomasöötades kasutatavate söödalisandite kohta, ⁽²⁾ eriti selle artiklit 25,

ning arvestades järgmist:

(1) Määruses (EÜ) nr 1831/2003 on sätestatud loomasöötades kasutatavate söödalisandite lubamise kord.

(2) Määruse (EÜ) nr 1831/2003 artiklis 25 on sätestatud üleminekumeetmed direktiivi 70/524/EMÜ kohaste söödalisandite loataotluste jaoks, mis on esitatud enne määruse (EÜ) nr 1831/2003 kohaldamise kuupäeva.

(3) Käesoleva määruse lisas sätestatud söödalisandi loataotlus on esitatud enne määruse (EÜ) nr 1831/2003 kohaldamise kuupäeva.

(4) Esialgsed märkused, mis kõnealuse taotluse kohta esitati direktiivi 70/524/EMÜ artikli 4 lõike 4 kohaselt, edastati komisjonile enne määruse (EÜ) nr 1831/2003 kohaldamise kuupäeva. Seepärast tuleb kõnealust taotlust jätkuvalt käsitleda direktiivi 70/524/EMÜ artikli 4 kohaselt.

(5) Söödalisandile diklasuriil (Clinacox 0,5 % Premix) on juba antud kasutamisluba komisjoni määrustega (EÜ)

(6) Loa omanik on esitanud söödalisandi kohta uued andmed, millega toetatakse kümneaastase loa taotlust koktsidiostaatikumi kasutamiseks küülikute söödalisandina. Euroopa Toiduohutusamet (edaspidi „toiduohutusamet“) on käesoleva määruse lisas sätestatud tingimuste alusel esitanud kaks arvamust⁽⁶⁾ on käesoleva määruse lisas sätestatud tingimuste alusel esitanud kaks arvamust kõnealuse koktsidiostaatikumi kasutamise ohutuse kohta inimeste, loomade ja keskkonna suhtes. Hindamine näitab, et direktiivi 70/524/EMÜ artiklis 3a sellise loa suhtes kehtestatud tingimused on täidetud. Järelikult tuleks anda kümneks aastaks luba kasutada kõnealust valmistist lisas sätestatud tingimuste kohaselt.

(7) Käesoleva määrusega ette nähtud meetmed on kooskõlas toiduahela ja loomatervishoiu alalise komitee arvamusega,

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Koktsidiostaatikumide ja muude raviainete rühma kuuluvat lisas täpsustatud valmistist lubatakse kasutada söödalisandina kümne aasta jooksul kõnealuses lisas kehtestatud tingimustel.

*Artikkel 2*Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.⁽³⁾ EÜT L 296, 17.11.1999, lk 3.⁽⁴⁾ EÜT L 62, 2.3.2001, lk 3.⁽⁵⁾ EÜT L 26, 31.1.2003, lk 3.⁽⁶⁾ Opinion of the Scientific Panel on Additives and Products or Substances used in Animal Feed on a request from the European Commission on the safety and efficacy of „Clinacox 0,5 %” based on diclazuril for rabbits for fattening and breeding, The EFSA Journal (2007) 506, 1-32. Updated Scientific Opinion of the Panel on Additives and Products or Substances used in Animal Feed (FEEDAP) on a request from the European Commission on the safety of „Clinacox 0,5 %” (diclazuril) used in rabbits for fattening and breeding. The EFSA Journal (2008), 697, 1-9.⁽¹⁾ EÜT L 270, 14.12.1970, lk 1.⁽²⁾ ELT L 268, 18.10.2003, lk 29.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Brüssel, 3. oktoober 2008

Komisjoni nimel
komisjoni liige
Androulla VASSILIOU

LISA

Söödalisandi registreerimisnum-ber	Söödalisandi ringlusesse laekmise eest vastutava isiku nimi ja registreerimisnumber	Lisand (kaubanduslik nimetus)	Koostis, keemiline valem, kirjeldus	Loomaliik või -kategororia	Vanuse ülempiir	Minimumi- saldus	Maksimumsi- saldus	Muud sätted	Loa kehtivusaja lõpp	Jäädike piirmormid asjaomases loomses toidus
						Toimeaine kogus mg-des täissööda kilogrammi kohta				
Koktsidiostaatikumid ja muud ravained										
E 771	Janssen Pharmaceutica nv	Diklasuriil: 0,5 g/100 g (Clinacox 0,5 % Premix)	Söödalisandi koostis: diklasuriil: 0,5 g/100 g sojajahu: 99,25 g/100 g polüvidoon K 30: 0,2 g/100 g naatriumhüdroksiid: 0,0538 g/100 g <i>Toimeaine:</i> diklasuriil C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂ , (±)-4-klorofenüül[2,6-dikloro-4-(2,3,4,5-tetrahydro-3,5-diookso-1,2,4-triasiin-2-üül) fenüül]atsetoni- tril, CASi number: 101831-37-2 <i>Tooteomased lisandid:</i> lagunemissaadus (R064318): < 0,2 % muud tooteomased lisandid (R066891, R066896, R068610, R070156, R068584, R070016): < 0,5 % igähte Kokku lisandeid: < 1,5 %	Küülkud	—	1	1	Kasutamine keelatud vähemalt üks päev enne tapmist.	24. oktoober 2018	2 500 µg diklasuriili määrja maksa kilo-grammi kohta 1 000 µg diklasuriili määrja neeru kilo-grammi kohta 150 µg diklasuriili määrja lihaskoe kilo-grammi kohta 300 µg diklasuriili määrja rasvkoe kilo-grammi kohta