

Käesolev dokument on vaid dokumenteerimisvahend ja institutsioonid ei vastuta selle sisu eest

► **B**

KOMISJONI MÄÄRUS (EÜ) nr 109/2007,
5. veebruar 2007,
monensiinnaatriumi (Coxidin) lubamise kohta söödalisandina
(EMPs kohaldatav tekst)
(EÜT L 31, 6.2.2007, lk 6)

Parandatud:

► **C1**

Parandus, EÜT L 37, 9.2.2007, lk 10 (109/2007)



KOMISJONI MÄÄRUS (EÜ) nr 109/2007,

5. veebruar 2007,

monensiinnaatriumi (Coxidin) lubamise kohta söödalisandina

(EMPs kohaldatav tekst)

EUROOPA ÜHENDUSTE KOMISJON,

võttes arvesse Euroopa Ühenduse asutamislepingut,

võttes arvesse Euroopa Parlamendi ja nõukogu 22. septembri 2003. aasta määrust (EÜ) nr 1831/2003 loomasöödades kasutatavate söödalisandite kohta, ⁽¹⁾ eriti selle artikli 9 lõiget 2,

ning arvestades järgmist:

- (1) Määruses (EÜ) nr 1831/2003 on sätestatud loomasöödades kasutatavate söödalisandite lubamise kord ning selliste lubade andmise põhjused ja menetlused.
- (2) Kooskõlas määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikliga 7 esitati taotlus käesoleva määruse lisas nimetatud preparaadi lubamiseks. Taotlusele olid lisatud kõnealuse määruse artikli 7 lõikes 3 nõutud andmed ja dokumendid.
- (3) Taotlus käsitleb monensiinnaatriumi (Coxidin) lubamist broilerkanade ja kalkunite söödalisandina ning selle klassifitseerimist söödalisandite kategooriasse "koktsidiostaatikumid ja histomonostaatikumid".
- (4) Euroopa Toiduohutusamet (edaspidi "toiduohutusamet") otsustas oma 20. oktoobri 2005. aasta arvamuses, et monensiinnaatrium (Coxidin) ei mõju kahjulikult loomade ja inimeste tervisele ega keskkonnale. ⁽²⁾ Toiduohutusamet jõudis ka järeldusele, et monensiinnaatrium (Coxidin) ei põhjusta muid ohte, mis võiksid määruse (EÜ) nr 1831/2003 artikli 5 lõike 2 alusel välistada selle lubamist. Kõnealuse arvamuse kohaselt võib nimetatud toodet edukalt kasutada koktsidioosi tõrjeks. Kõnealuses arvamuses kinnitati ka määrusega (EÜ) nr 1831/2003 asutatud ühenduse tugilabori aruannet söödalisandi analüüsimeetodi kohta söödas. Toiduohutusamet otsustas, et on vaja kehtestada jääkide piirnormid. Jääkide piirnorme ei olnud siiski võimalik kehtestada, sest taotleja ei esitanud nõutavat teavet. Pärast vajalike andmete saamist võttis toiduohutusamet 21. novembril 2006 vastu arvamuse, ⁽³⁾ milles tehti ettepanek kehtestada jääkide ajutised piirnormid. Käesoleva määruse lisas sätestatud piirnormid tuleb võibolla läbi vaadata vastavalt tulemustele, mis Euroopa Ravimihindamisamet saab kõnealuse toimeaine edaspidise hindamise käigus.
- (5) Kõnealuse preparaadi hindamine näitab, et määruse (EÜ) nr 1831/2003 artiklis 5 sätestatud tingimused kasutamise lubamiseks on täidetud. Seepärast tuleks anda luba kõnealuse preparaadi kasutamiseks käesoleva määruse lisas esitatud tingimustel.

⁽¹⁾ ELT L 268, 18.10.2003, lk 29. Määrust on muudetud komisjoni määrusega (EÜ) nr 378/2005 (ELT L 59, 5.3.2005, lk 8).

⁽²⁾ Euroopa Komisjoni taotlusel esitatud loomasöödas kasutatavate söödalisandite ja toodete või ainete teaduskomisjoni arvamus koktsidiostaatikumi COXIDIN (monensiinnaatrium) kohta, vastu võetud 20. oktoobril 2005, EFSA Teataja (2005) 283, lk 1-53.

⁽³⁾ Loomasöödas kasutatavate söödalisandite ja toodete või ainete teaduskomisjoni arvamus broilerkanade ja -kalkunite toitmisel kasutatava monensiinnaatriumi jääkide piirnormide kohta, vastu võetud 21. novembril 2006, EFSA Teataja (2006) 413, lk 1-13. Vt lisaks loomasöödas kasutatavate söödalisandite ja toodete või ainete teaduskomisjoni arvamus COXIDINI (monensiinnaatrium) ohutuse kohta, vastu võetud 12. juulil 2006, EFSA Teataja (2005) 381, lk 1-10.

▼B

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

ON VASTU VÕTNUD KÄESOLEVA MÄÄRUSE:

Artikkel 1

Lisas nimetatud ainet, mis kuulub söödalisandite kategooriasse “koktsidiostaatikumid ja histomonostaatikumid”, lubatakse kasutada söödalisandina loomasöötades kõnealuses lisas esitatud tingimustel.

Artikkel 2

Käesolev määrus jõustub kahekümnendal päeval pärast selle avaldamist *Euroopa Liidu Teatajas*.

Käesolev määrus on tervikuna siduv ja vahetult kohaldatav kõikides liikmesriikides.

Söödalisandi registreerimisnumber	Söödalisandi ringlusesse laskmise eest vastutava isiku nimi ja registreerimisnumber	Söödalisand (kaubanimi)	Koostis, keemiline valem, kirjeldus, analüüsimeetod	Loomalik või -kategooria	Vanuse ülempiir	Minimium-sisaldus	Maksimum-sisaldus	Muud eeskirjad	Loa kehtivusaaja lõpp	Jätkide ajutised piirnormid asjaomases loomses toidus
Koktsidiostaatikumid ja histomonoostaatikumid										
►C1 5 1 701 ◀	Huvepharma NV Belgium	Monensinatrium Coxidin	Toimeaine: $C_{36}H_{61}O_{11}Na$ Streptomycetes cinnamonomensis'e (28682, LMG S-19095) abil saadud polümeermonokarboksüülhappe naatriumsool pulbrina. Toimeaine koostis: Monensiin A: vähemalt 90 % Monensini: A + B: vähemalt 95 % Monensiin C 0,2-0,3 % Söödalisandi koostis: Tehniline aine monensinatrium, mis vastab monensini aktiivsusele: 25 % Perliit: 15–20 % Nisukliid 55–60 % Analüüsimeetod (1) HPLC meetod	Broilerkanad Kalkunid	— 16 nädalat	100 90	125 100	1. Kasutamine keelatud vähemalt kolm päeva enne tapmist. 2. Lisand tuleb lisada segasöötaadesse eelsegus. 3. Monensinatriumi suurim lubatud kogus täiendsöödas: — 625 mg/kg broilerkanade puhul, — 500 mg/kg kalkunite puhul. 4. Monensinatriumi ei tohi segada muude koktsidiostaatikumidega. 5. Kasutusjuhendisse tuleb märkida: “Ohtlik hobuslastele. Käesolev sööt sisaldab ionofoori: mitte anda koos tiamuliiniga ning jälgida võimalikke kõrvaltoimeid, kui kasutatakse koos muude ravianetega.” 6. Kanda sobivat kaitseriie-tust -kindaid ja silmade	6.2.2017	25 µg monensinatriumi määra naha ja rasvkoe kg kohta 8 µg monensinatriumi määra maksa, neerude ja lihaskoe kohta



Söödalisandi regis- treerimisnumber	Söödalisandi ringlusesse laskmise eest vastutava isiku nimi ja regis- treerimis- number	Söödalisand (kaubanimi)	Koostis, keemiline valem, kirjeldus, analüüsimetod	Loomaliik või -kate- gooria	Vanuse ülempiir	Maksimum- sisaldus		Muud eeskirjad	Loa kehtivu- saja lõpp	Jäätide ajutised piirnormid asjaomases loomses toidus
						Miinimum- sisaldus	Toimeaine kogus mg-des täissööda kg kohta, mille niiskusesisaldus on 12 %			
								või näokaitset. Ruumide ebapiisava ventilatsiooni korral kanda sobivat hingamisteede kaitseva- hendit.		

(1) Analüüsimetodi üksikasjad on kättesaadavad ühenduse tugilabori veebilehel www.irmm.jrc.be/html/crfaa/