

**KOMISSION ASETUS (EY) N:o 162/2003,
annettu 30 päivänä tammikuuta 2003,
rehun lisäaineen hyväksymisestä
(ETA:n kannalta merkityksellinen teksti)**

EUROOPAN YHTEISÖJEN KOMISSIO, joka

ottaa huomioon Euroopan yhteisön perustamissopimuksen,

ottaa huomioon rehujen lisäaineista 23 päivänä marraskuuta 1970 annetun neuvoston direktiivin 70/524/ETY⁽¹⁾, sellaisena kuin se on viimeksi muutettuna asetuksella (EY) N:o 1756/2002⁽²⁾, ja erityisesti sen 9 artiklan,

sekä katsoo seuraavaa:

- (1) Direktiivin 70/524/ETY 2 artiklan 3 alakohtaan mukaisesti kokkidiostaattien liikkeelle laskemisen hyväksymiseen vaaditaan liikkeeseen laskemisesta vastaava henkilö. Hyväksyminen voidaan antaa kymmeneksi vuodeksi, mikäli kaikki kyseisen direktiivin 3 a artiklan mukaiset edellytykset täyttyvät.
- (2) Tämän asetuksen liitteessä yksilöidyn kokkidiostaattien valmistusta koskevan hyväksymispöytäkirjan arvioinnin perusteella voidaan todeta, että direktiivin 70/524/ETY 3 a artiklassa mainitut edellytykset täyttyvät. Kokkidiostaattien valmistus voidaan siten hyväksyä ja sisällyttää hyväksytyjen rehujen lisäaineiden luettelon I lukuun kyseisen direktiivin 9 a artiklan b alakohtaan mukaisesti.

(3) Eläinten ravitsemusta käsittelevä tiedekomitea on antanut myönteisen lausunnon kokkidiostaattien valmistuksen turvallisuudesta ja suotuisista vaikutuksista eläintuotteisiin tämän asetuksen liitteessä edellytetyin tavoin.

(4) Tässä asetuksessa säädetty toimenpiteet ovat elintarvikkeiden ja eläinten terveyttä käsittelevän komitean lausunnon mukaiset,

ON ANTANUT TÄMÄN ASETUKSEN:

1 artikla

Hyväksytään tämän asetuksen liitteessä mainittu kokkidiostaattien ja muiden lääkeaineiden ryhmään kuuluva lisäaine rehun lisäaineeksi kyseisessä liitteessä säädettyin edellytyksin.

2 artikla

Tämä asetus tulee voimaan sitä päivää seuraavana päivänä, jona se julkaistaan *Euroopan yhteisöjen virallisessa lehdessä*.

Tämä asetus on kaikilta osiltaan velvoittava, ja sitä sovelletaan sellaisenaan kaikissa jäsenvaltioissa.

Tehty Brysselissä 30 päivänä tammikuuta 2003.

Komission puolesta

David BYRNE

Komission jäsen

⁽¹⁾ EYVL L 270, 14.12.1970, s. 1.

⁽²⁾ EYVL L 265, 3.10.2002, s. 1.

LIITE

Lisäaineen rekisterinumero	Lisäaineen liikkeeseen laskemisesta vastaavan henkilön nimi ja rekisterinumero	Lisäaine (kauppanimi)	Koostumus, kemiallinen kaava, kuvaus	Eläinlaji tai -ryhmä	Enimmäisikä	mg tehoainetta / kg täysrehua		Muut säännökset	Määräaika
						Vähimmäispitoisuus	Enimmäispitoisuus		
Kokkidiostaatit ja muut lääkkeineet									
E 771	Janssen Animal Health BVBA	Diklatsuriili: 0,5 g / 100 g (Clinacox 0,5 % Premix) Diklatsuriili: 0,2 g / 100 g (Clinacox 0,2 % Premix)	Lisäaineen koostumus: diklatsuriili: 0,5 g / 100 g soijajauho: 99,25 g / 100 g polyvidoni K 30: 0,2 g / 100 g natriumhydroksidi: 0,0538 g / 100 g diklatsuriili: 0,2 g / 100 g soijajauho: 39,7 g / 100 g polyvidoni K 30: 0,08 g / 100 g natriumhydroksidi: 0,0215 g / 100 g vehnäreuhajauho: 60 g / 100 g Tehoaine: diklatsuriili C ₁₇ H ₉ Cl ₃ N ₄ O ₂ (±)4-kloorifenyyl[2,6-dikloori-4-(2,3,4,5-tetrahydro-3,5-diokso-1,2,4-triatsin-2-yyli)fenyyli]asetonitrili CAS-numero: 101831-37-2 Kemiallisesti samantyyppiset epäpuhtaudet: hajoamistuote (RO64318): ≤ 0,2 % muut kemiallisesti samantyyppiset epäpuhtaudet (RO66891, RO66896, RO68610, RO70156, RO68584, RO70016): ≤ 0,5 % yksittäisesti epäpuhtaudet yhteensä: 1,5 %	Kananuorikot	16 vk	1	1	-	20.1.2013