

Ez a dokumentum kizárólag tájékoztató jellegű, az intézmények semmiféle felelősséget nem vállalnak a tartalmáért

► **B**

A BIZOTTSÁG 1137/2007/EK RENDELETE

(2007. október 1.)

a *Bacillus subtilis* (O35) takarmány-adalékanyagként való engedélyezéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

(HL L 256., 2007.10.2., 5. o.)

Módosította:

Hivatalos Lap

► **M1**

A Bizottság 203/2009/EK rendelete (2009. március 16.)

Szám	Oldal	Dátum
L 71	11	2009.3.17.



A BIZOTTSÁG 1137/2007/EK RENDELETE

(2007. október 1.)

a *Bacillus subtilis* (O35) takarmány-adalékanyagként való engedélyezéséről

(EGT-vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

tekintettel az Európai Közösséget létrehozó szerződésre,

tekintettel a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagokról szóló, 2003. szeptember 22-i 1831/2003/EK európai parlamenti és tanácsi rendeletre ⁽¹⁾, és különösen annak 9. cikke ⁽²⁾ bekezdésére,

mivel:

- (1) Az 1831/2003/EK rendelet rendelkezik az adalékanyagok takarmányokban történő felhasználásának engedélyezéséről, az engedélyek odaítélésének feltételeiről, illetve a kapcsolódó eljárásokról.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban kérelmet nyújtottak be az e rendelet mellékletében szereplő készítmény engedélyezésére vonatkozóan. A kérelemhez csatolták az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének ⁽³⁾ bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem a „tenyésztéstechnikai adalékanyagok” adalékanyag-kategóriába sorolandó *Bacillus subtilis* DSM 17299 (O35) készítmény brojlercsirkék takarmány-adalékanyagaként való engedélyezésére vonatkozik.
- (4) Az Európai Élelmiszer-biztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) 2006. október 17-i véleményében ⁽²⁾ megállapította, hogy a *Bacillus subtilis* DSM 17299 (O35) készítmény nincs káros hatással az emberi vagy az állati egészségre, illetve a környezetre. A hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy a készítmény nem jelent más olyan veszélyt, amely az 1831/2003/EK rendelet 5. cikke ⁽²⁾ bekezdése értelmében kizárná az engedélyezést. A hatóság véleményében megfelelő intézkedések bevezetését javasolja a felhasználók biztonsága érdekében. Úgy véli, a forgalomba hozatalt követően különleges nyomon követési követelményekre nincs szükség. A vélemény az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag vizsgálati módszeréről szóló jelentést is hitelesíti.
- (5) A készítmény vizsgálata azt mutatja, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően az említett készítmény használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint engedélyezni kell.
- (6) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o. A 378/2005/EK bizottsági rendelettel (HL L 59., 2005.3.5., 8. o.) módosított rendelet.

⁽²⁾ A takarmány-adalékanyagokkal és -termékekkel vagy -hatóanyagokkal foglalkozó tudományos testületnek és a géntechnológiával módosított szervezetekkel foglalkozó tudományos testületnek az 1831/2003/EK rendelettel összhangban brojlercsirkék takarmány-adalékanyagaként használt mikrobiológiai „O35” *Bacillus subtilis* készítmény biztonságosságáról és hatásosságáról szóló szakvéleménye. Elfogadva: 2006. október 17-én. EFSA-lap (2006) 406, 1–11. o.

▼B*1. cikk*

A mellékletben meghatározott, az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” kategóriába és a „bélflóra-stabilizálók” funkcionális csoportba tartozó készítmény takarmány-adalékanyagként való használata a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

2. cikk

Ez a rendelet az *Európai Unió Hivatalos Lapjában* való kihirdetését követő huszadik napon lép hatályba.

Ez a rendelet teljes egészében kötelező és közvetlenül alkalmazandó valamennyi tagállamban.



MELLÉKLET

Az adalék azonosítószáma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyagok (kereskedelmi név)	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Felső korhatár	Tartalom		További rendelkezések	Az engedély lejárta
						Minimális tartalom	Maximális tartalom		
						CFU/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			
Kategória: tenyésztéstechnikai adalékok. Funkcionális csoport: bélfőrá-stabilizálók.									
4b1821	Chr. Hansen A/S	<i>Bacillus subtilis</i> DSM 17299 (O35)	Az adalék összetétele: <i>Bacillus subtilis</i> DSM 17299 készítmény Legalább $1,6 \times 10^9$ CFU/g tartalommal A hatóanyag jellemzése: <i>Bacillus subtilis</i> DSM 17299 spóra-koncentrátum Analitikai módszer (1): Előmelegített takarmányminták kezelésével kombinált tripton-tartalmú szója-agart alkalmazó lemezes számlálásos módszer	Brojler-csirkék	—	8×10^8	$1,6 \times 10^9$	1. Az adalék és az előkeverék használati utasításában feltüntetendő a tárolási hőmérséklet, az eltarthatósági időtartam és a pelletálási stabilitás. 2. A használat a megengedett kokcidiosztatikumokat tartalmazó takarmányokban engedélyezett: diklazuril, halo-fuginon, robenidin, dekokvinát és narazin/nikarbazin.	2017. október 22.

(1) Az analitikai módszerek részletes leírása a közösségi referencialaboratórium honlapján található: www.imm.jrc.be/crl-feed-additives