

A BIZOTTSÁG 497/2007/EK RENDELETE

(2007. május 4.)

az *endo-1,4-béta* xilanáz EC 3.2.1.8 (Safizym X) takarmány-adalékanyagként való engedélyezéséről

(EGT vonatkozású szöveg)

AZ EURÓPAI KÖZÖSSÉGEK BIZOTTSÁGA,

vonatkozóan határozatlan időre engedélyezte a *Trichoderma longibrachiatum* (CNCM MA 6-10W) által termelt, *endo-1,4-béta* xilanáz EC 3.2.1.8 készítmény használatát.

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 a takarmányozási célra felhasznált adalékanyagok engedélyezéséről, valamint az engedélyek megadására vonatkozó feltételekről és eljárásokról.
- (2) Az e rendelet mellékletében meghatározott készítmény engedélyezésére vonatkozóan az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban kérelmet nyújtottak be. A kérelemhez mellékeltek az 1831/2003 rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem a *Trichoderma longibrachiatum* (CNCM MA 6-10W) (Safizym X) által termelt, az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” kategóriába sorolandó *endo-1,4-béta* xilanáz EC 3.2.1.8 készítmény a malacok (elválasztott) takarmány-adalékanyagaként való új alkalmazására vonatkozik.
- (4) Az 1453/2004/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾ a hízócsirkékre, a 943/2005/EK bizottsági rendelet ⁽³⁾ a hízópulykákra, az 1810/2005/EK bizottsági rendelet ⁽⁴⁾ a tojtyúkokra

- (5) Új adatokat nyújtottak be a malacokra (elválasztott) vonatkozó engedélyezés iránti kérelem alátámasztására. Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) 2006. október 17-i véleményében megállapította, hogy a *Trichoderma longibrachiatum* (CNCM MA 6-10W) (Safizym X) által termelt *endo-1,4-béta* xilanáz EC 3.2.1.8 készítmény nincs káros hatással az emberi vagy az állati egészségre, illetve a környezetre ⁽⁵⁾. A hatóság továbbá arra a következtetésre jutott, hogy a készítmény nem jelent más olyan kockázatot, amely az 1831/2003/EK rendelet 5. cikke (2) bekezdése értelmében kizárná az engedélyezést. Az említett vélemény szerint a készítmény használata nincs káros hatással e további állatkategóriára. A hatóság nem tart szükségesnek a forgalomba hozatalt követő felügyeletre vonatkozó különleges követelményeket. Emellett a hatóság ellenőrizte az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő takarmány-adalékanyag analitikai módszeréről szóló jelentést.
- (6) A készítmény vizsgálata alapján megállapítható, 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.
- (7) Az e rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állategészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A mellékletben meghatározott, „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” kategóriába és az „emészthetőséget fokozó anyagok” funkcionális csoportjába tartozó készítmény takarmány-adalékanyagként való használata a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

⁽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⁾ HL L 269., 2004.8.17., 3. o.

⁽³⁾ HL L 159., 2005.6.22., 6. o.

⁽⁴⁾ HL L 291., 2005.11.5., 5. o. A 184/2007/EK rendelettel (HL L 63., 2007.3.1., 1. o.) módosított rendelet.

⁽⁵⁾ „A takarmányban használt adalékanyagokkal és termékekkel vagy anyagokkal foglalkozó tudományos testületnek a malacok takarmány-adalékanyagaként használt Safizym X (*endo-1,4-béta* xilanáz) enzimmészítmény biztonságosságáról és hatásosságáról szóló véleménye, az 1831/2003/EK rendelettel összhangban.” Elfogadva: 2006. október 17-én; *The EFSA Journal* (2006) 405, 1–10.

2. cikk

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

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

Kelt Brüsszelben, 2007. május 4-én.

a Bizottság részéről
Markos KYPRIANOU
a Bizottság tagja

MELLÉKLET

Az adalékanyag azonosító száma	Az engedély birtokosának neve	Adalékanyag (kereskedelmi név)	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Felső korhatár	Legnagyobb tartalom		Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta	
						Legkisebb tartalom	Legnagyobb tartalom			
4a1613	Société Industrielle Lesaffre	<i>endo</i> -1,4- <i>béta</i> -xilanáz EC 3.2.1.8 (Safizym X)	Az adalékanyag összetétele A <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (CNCM MA 6-10W) által termelt <i>endo</i> -1,4- <i>béta</i> xilanáz készítmény, melynek legkisebb aktivitása a következő: Porított formában: 70 000 IFP (1)/g Folyékony formában: 7 000 IFP/ml A hatóanyag jellemzése: A <i>Trichoderma longibrachiatum</i> (CNCM MA 6-10W) által termelt <i>endo</i> -1,4- <i>béta</i> xilanáz Analitikai módszer (2) Redukáló cukor meghatározása <i>endo</i> -1,4- <i>béta</i> -xilanázra, dinitroszalicilsav reagens és a keletkező redukáló cukor reakciójának kolorimetriás mérésével.	Málac (elválasztott)	—	840 IFP	Legnagyobb tartalom 12 %-os nedvességtartalmú teljes énekű takarmány aktivitás egysége/kg	Egyéb rendelkezések	Az engedély lejárta	
Az állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok kategóriája: funkcionális csoport: emészthetőséget fokozó anyagok										
								1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási hőmérsékletet, az eltarthatóság időtartamát és a pelletálási stabilitást. 2. Ajánlott adagolás a teljes takarmány egy kilogrammjában: 1 680 IFP 3. Max. 35 kg súlyú testű malacok (elválasztott) 4. Nem keményítőalapú poliszacharidokban (főként arabinoxilánokban) gazdag összetett takarmányokban való alkalmazásra (pl. több mint 20 % búzát tartalmazóokban).		2017.5.25.

(1) Egy IFP az az enzim mennyiség, amely per centként 1 mikromol redukáló cukrot (xilóz-ekvivalenst) szabadít fel zab-xilánból 4,8 pH mellett és 50 °C-on.

(2) A vizsgálati módszerekkel kapcsolatos további tudnivalókat a közösségi referencialaboratórium honlapján talál: www.irmm.jrc.be/html/crifaa/