

A BIZOTTSÁG 270/2009/EK RENDELETE

(2009. április 2.)

a 6-fitáz brojlercsirkék takarmány-adalékanyagaként való engedélyezéséről (az engedély jogosultjának neve: DSM Nutritional Products Ltd, képviseli: DSM Nutritional Products Sp. Z o.o.)

(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 adalékok takarmányban történő felhasználásának engedélyezéséről, valamint az engedélyek kibocsátásának feltételeiről és eljárásairól.
- (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 „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyag” kategóriába sorolandó *Aspergillus oryzae* (DSM 17594) készítmény brojlercsirkék takarmányadalékaként való felhasználásának engedélyezésére vonatkozik.
- (4) Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (a továbbiakban: a hatóság) a kérelmező által rendelkezésre bocsátott adatok alapján megfogalmazott, 2008. november 18-i és 2008. október 29-i véleménye ⁽²⁾ szerint a DSM Nutritional Products Sp. Z o.o. képviselőjében a kérelmező DSM Nutritional Products Ltd által előállított *Aspergillus oryzae* (DSM 17594) által termelt

6-fitáz enzimekészítmény nincs káros hatással sem az állatok, sem az emberek egészségére, sem pedig a környezetre, és hatásosan javítja a fitátkötésben lévő foszfor felhasználását. A hatóság úgy véli, hogy a forgalomba hozatalt követően különleges nyomonkövetési követelményekre nincs szükség. Emellett az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő adalékanyag-mennyiség mérésének módszeréről szóló jelentést is ellenőrizte.

- (5) Az említett készítmény értékelése 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 ebben a rendeletben előírt intézkedések összhangban vannak az Élelmiszerlánc- és Állat-egészségügyi Állandó Bizottság véleményével,

ELFOGADTA EZT A RENDELETET:

1. cikk

A mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett a mellékletben meghatározott, „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyag” kategóriába és „emészthetőséget fokozó anyag” funkcionális csoportba tartozó készítmény takarmányadalékként való használata.

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.

Kelt Brüsszelben, 2009. április 2-án.

a Bizottság részéről

Androulla VASSILIOU

a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o.

⁽²⁾ *The EFSA Journal* (2008) 871., 1–18. o.

MELLÉKLET

Adalékanyag azonosító száma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyag	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Felső korhatár	Tartalom		További rendelkezések	Az engedély lejáratá
						Minimális	Maximális		
4a6	a DSM Nutritional products Ltd. képviseletében a DSM Nutritional Products Sp. Z o.o.	6-fitáz EC 3.1.3.26	Az adalék összetétele Az <i>Aspergillus oryzae</i> (DSM 17594) által termelt 6-fitáz készítmény, amelynek minimális tevékenységi egysége: Szilárd formában: 10 000 FYT (1)/g Folyékony formában: 20 000 FYT/g A hatóanyag jellemzése Az <i>Aspergillus oryzae</i> (DSM 17594) által termelt 6-fitáz Analitikai módszer (2) Kolorimetriás módszer, amely a fitáttartalmú szubsztrát (nátrium-fítát) és 6-fitáz 5,5 pH-értéken és 37 °C-on végbemenő reakciójából keletkező szervesetlen foszfátok a vanadomolibdáttal adott reakcióján alapul (a mennyiség a szervesetlen foszfát normálértéke szerint van kifejezve).	Brojlersirke	-	1 500 FYT	-	1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási hőmérsékletet, az eltarthatósági időtartamot és a pelletálási stabilitást. 2. Ajánlott adagolás a teljes értékű takarmányban kilogrammonként: — brojlersirke: 1 500–3 000 FYT; 3. Több mint 0,23 % fitin-kötésben lévő foszfort tartalmazó összetett takarmányban való alkalmazásra. 4. Biztonsági okokból használatkor védőmaszk, védőszemüveg és kesztyű viselése kötelező.	2019. április 22.

Kategória: állattenyésztésben alkalmazott adalékanyag. Funkcionális csoport: emészthetőséget fokozó anyag.

(1) 1 FYT az az enzimmennyiség, amely 50 mM fitátkoncentráció, 5,5 pH-érték és 37 °C hőmérséklet mellett 30 perc inkubáció alatt perenként 1 µmol szervesetlen foszfátot szabadít fel.

(2) Az analitikai módszerek részletes leírása a közössi referencialaboratórium honlapján található meg: www.irmm.jrc.be/crl-feed-additives