

A BIZOTTSÁG 910/2009/EK RENDELETE

(2009. szeptember 29.)

a *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 készítmény lovaknak szánt takarmány-adalékanyagként történő új felhasználásának engedélyezéséről (az engedély jogosultja: Lallemand SAS)

(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, valamint az engedélyek megadásának feltételeiről és eljárásairól.

(2) Ez a rendelet engedélyezi a *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 készítmény új felhasználását lovaknak szánt takarmány-adalékanyagként.

(3) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban a Bizottsághoz kérelem érkezett az e rendelet mellékletében szereplő készítmény engedélyezésére vonatkozóan. A kérelemhez csatolták az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.

(4) Az Európai Élelmiszerbiztonsági Hatóság (továbbiakban: Hatóság) elvégezte a kockázatelemzést az 1831/2003/EK rendelet 8. cikke (3) bekezdésével összhangban.

(5) A kérelem az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyag” kategóriába sorolandó *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 készítmény lovaknak szánt takarmány-adalékanyagként való új felhasználásának engedélyezésére vonatkozik.

(6) A készítmény tejelő kecskéknél és juhoknál való felhasználását a 226/2007/EK bizottsági rendelet ⁽²⁾, bárányoknál való felhasználását pedig az 1293/2008/EK bizottsági rendelet ⁽³⁾ engedélyezte tíz évre.

(7) A lovaknál történő engedélyezés iránti kérelem alátámasztására új adatokat nyújtottak be. A Hatóság 2006. szeptember 12-i ⁽⁴⁾ és 2009. április 1-jei ⁽⁵⁾ véleményében megállapította, hogy a *Saccharomyces cerevisiae* CNCM I-1077 készítmény nincs káros hatással az emberi vagy állati egészségre, illetve a környezetre, és a készítmény használata jelentősen elősegíti a rostemésztést. A Hatóság úgy vélte, hogy a forgalomba hozatalt követően nincs szükség különleges nyomonkövetési követelményekre. Emellett az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által benyújtott, a takarmányban lévő adalékanyag vizsgálati módszeréről szóló jelentést is ellenőrizte.

(8) Az említett készítmény értékelése azt mutatja, hogy az 1831/2003/EK rendelet 5. cikkében előírt engedélyezési feltételek teljesülnek. Ennek megfelelően a szóban forgó készítmény használatát az e rendelet mellékletében meghatározottak szerint engedélyezni kell.

(9) 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, az „állattenyésztésben alkalmazott adalékok” kategóriába és az „emészthetőséget fokozó anyagok” funkcionális csoportba tartozó készítmény takarmányadalékként való használata a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

⁽²⁾ HL L 64., 2007.3.2., 26. o.⁽³⁾ HL L 340., 2008.12.19., 38. o.⁽⁴⁾ *The EFSA Journal* (2006) 385., 1. o.⁽⁵⁾ *The EFSA Journal* (2009) 1040., 1. o.⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o.

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, 2009. szeptember 29-én.

a Bizottság részéről
Androulla VASSILIOU
a Bizottság tagja

MELLÉKLET

Az adalékanyag azonosító száma	Az engedély jogosultjának neve	Adalékanyagok	Összetétel, kémiai képlet, leírás, analitikai módszer	Állatfaj vagy -kategória	Maximális életkor	Minimális tartalom	Maximális tartalom	További rendelkezések	Az engedély lejárt
						CFU/kg 12 %-os nedvességtartalmú teljes értékű takarmányban			

Kategória: állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok. Funkcionális csoport: emészthetőséget fokozó anyagok

4a1711	LALLE-MAND SAS	<i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077	<p>Az adalékanyag összetétele: szilárd formában: <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077 készítmény életképes, szárított sejtekből, 2×10^{10} CFU/g-os garantált legkisebb koncentrációban.</p> <p>szilárd formában: <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077 készítmény életképes, szárított sejtekből, 1×10^{10} CFU/g-os garantált legkisebb koncentrációban.</p> <p>A hatóanyag jellemzése: <i>Saccharomyces cerevisiae</i> CNCM I-1077: 80 % életképes, szárított sejt és 14 % nem életképes sejt.</p> <p>Analitikai módszer ⁽¹⁾ Lemezöntéses módszer és molekuláris azonosítás (PCR).</p>	Lovak	—	$3,0 \times 10^9$	—	<ol style="list-style-type: none"> 1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási hőmérsékletet, az eltarthatósági időtartamot és a pelletálási stabilitást. 2. Bevonatos formában, csak pelletált takarmányként való felhasználásra. 3. Védőszemüveg és védőmaszk használata javasolt, ha a terméket zárt légkörben kezelik vagy keverik össze, és a keverőgép nem rendelkezik léghűtő berendezéssel. 	2019. október 20.
--------	----------------	---	---	-------	---	-------------------	---	--	-------------------

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