

A BIZOTTSÁG 1087/2009/EK RENDELETE

(2009. november 12.)

a *Trichoderma reesei* (ATCC PTA 5588) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz, a *Bacillus subtilis* (ATCC 2107) által termelt szubtilizin és a *Bacillus amyloliquefaciens* (ATCC 3978) által termelt alfa-amiláz enzimmészítmény brojlercsirke, kacsa- és hízópulyka-takarmányhoz adalékanyagként történő engedélyezéséről (az engedély jogosultja: Danisco Animal Nutrition, jogi személy: Finnfeeds International Limited)

(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 a takarmányozásban használt adalékanyagok engedélyezéséről, valamint az engedélyek megadására vonatkozó feltételekről és eljárásokról.
- (2) Az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkével összhangban a Bizottsághoz kérelem érkezett az e rendelet mellékletében szereplő készítmény engedélyezésére. A kérelemhez csatolták az 1831/2003/EK rendelet 7. cikkének (3) bekezdésében előírt adatokat és dokumentumokat.
- (3) A kérelem az „állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok” kategóriába sorolandó, a *Trichoderma reesei* (ATCC PTA 5588) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz, a *Bacillus subtilis* (ATCC 2107) által termelt szubtilizin és a *Bacillus amyloliquefaciens* (ATCC 3978) által termelt alfa-amiláz enzimmészítmény brojlercsirkénél, kacsánál és hízópulykánál takarmány-adalékanyagként történő engedélyezésre vonatkozik.
- (4) A Hatóság 2009. június 17-i véleményében ⁽²⁾ megállapította, hogy a *Trichoderma reesei* (ATCC PTA 5588) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz, a *Bacillus subtilis* (ATCC 2107) által termelt szubtilizin és a *Bacillus amyloliquefa-*

ciens (ATCC 3978) által termelt alfa-amiláz enzimmészítmény nincs káros hatással sem az emberek vagy állatok egészségére, sem pedig a környezetre, és a készítmény használata elősegíti az állatok teljesítőképességét. A Hatóság úgy vélte, hogy a forgalomba hozatalt követően nincs szükség különleges nyomonkövetési követelményekre. Emellett az 1831/2003/EK rendelettel létrehozott közösségi referencialaboratórium által a takarmányban lévő adalékanyag elemzésének módszerével kapcsolatban benyújtott jelentést is jóváhagyta.

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

- (6) Az e 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 adalékanyagok” kategóriába és az „emészthetőséget fokozó anyagok” funkcionális csoportba tartozó készítmény takarmányadalékként való használata a mellékletben meghatározott feltételek mellett engedélyezett.

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. november 12-én.

a Bizottság részéről

Androulla VASSILIOU

a Bizottság tagja

⁽¹⁾ HL L 268., 2003.10.18., 29. o.

⁽²⁾ The EFSA Journal (2009) 1154, 1. o., és The EFSA Journal (2009) 1156, 1. o.

MELLÉKLET

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

Állattenyésztésben alkalmazott adalékanyagok. Funkcionális csoport: emészthetőséget fokozó anyagok

4a10	Danisco Animal Nutrition (jogi személy: Finnfeeds International Limited)	Endo-1,4-béta-xilanáz EC 3.2.1.8 Szubtilizin EC 3.4.21.62 Alfa-amiláz EC 3.2.1.1	Az adalékanyag összetétele: A <i>Trichoderma reesei</i> (ATCC PTA 5588) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz, a <i>Bacillus subtilis</i> (ATCC 2107) által termelt szubtilizin és a <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> (ATCC 3978) által termelt alfa-amiláz enzimmészítmény, amelynek legkisebb aktivitása: szilárd formában: Endo-1,4-béta-xilanáz 1 500 U ⁽¹⁾ /g Szubtilizin (proteáz) 20 000 U ⁽²⁾ /g Alfa-amiláz 2 000 U ⁽³⁾ /g A hatóanyag jellemzése: A <i>Trichoderma reesei</i> (ATCC PTA 5588) által termelt endo-1,4-béta-xilanáz, a <i>Bacillus subtilis</i> (ATCC 2107) által termelt szubtilizin és a <i>Bacillus amyloliquefaciens</i> (ATCC 3978) által termelt alfa-amiláz enzimmészítmény	brojlercsirke	—	Endo-1,4-béta-xilanáz 187,5 U Szubtilizin 2 500 U Alfa-amiláz 250 U		1. Az adalékanyag és az előkeverék használati utasításában fel kell tüntetni a tárolási hőmérsékletet, az eltarthatósági időtartamot és a pelletálási stabilitást 2. Nem keményítőalapú poliszacharidokban (főként béta-glükánokban és arabinoxilánokban) gazdag takarmányokban való alkalmazásra, pl. azokban, amelyek több mint 40 % kukoricát tartalmaznak 3. Biztonsági okokból használatkor védőmaszk, védőszemüveg és kesztyű viselése kötelező 4. Ellenőrzési célból megfelelő módszert dolgoznak ki	2019. december 3.
				kacsa		Endo-1,4-béta-xilanáz 75 U Szubtilizin 1 000 U Alfa-amiláz 100 U			
				hízópulyka		Endo-1,4-béta-xilanáz 300 U Szubtilizin 4 000 U Alfa-amiláz 400 U			

⁽¹⁾ 1 U endo-1,4-β-xilanáz az az enzimmennyiség, amely 5,3 pH-érték és 50 °C hőmérséklet mellett keresztkötéseket tartalmazó pelyves zab-xilánból percnként 0,5 μmol redukálócukrot (xilóz-ekvivalenst) szabadít fel.

⁽²⁾ 1 U szubtilizin az az enzimmennyiség, amely 7,5 pH-érték és 40 °C hőmérséklet mellett kazeinszubsztátumból percnként 1 μmol fenolgyületet (tirozin-ekvivalenst) szabadít fel.

⁽³⁾ 1 U α-amiláz az az enzimmennyiség, amely 6,5 pH-érték és 37 °C hőmérséklet mellett vízben nem oldódó, keresztkötéseket tartalmazó keményítőpolimer-szubsztátumból percnként 1 μmol glükozidkötést szabadít fel.