

Šis dokuments ir izveidots vienīgi dokumentācijas nolūkos, un iestādes neuzņemas nekādu atbildību par tā saturu

► **B****KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 2430/1999**

(1999. gada 16. novembris),

ar ko paredz saistīt atļaujas izmantot dzīvnieku barībā konkrētas piedevas, kuras pieder pie kokcidiostatu un citu medikamentu grupām, ar personām, kas atbild par to laišanu apgrozībā

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(OV L 296, 17.11.1999., 3. lpp.)

Grozīta ar:

Oficiālais Vēstnesis

		Nr.	Lappuse	Datums
► <u>M1</u>	Padomes Regula (EK) Nr. 1756/2002 (2002. gada 23. septembris)	L 265	1	3.10.2002.
► <u>M2</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 2037/2005 (2005. gada 14. decembris)	L 328	21	15.12.2005.
► <u>M3</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 249/2006 (2006. gada 13. februāris)	L 42	22	14.2.2006.
► <u>M4</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 1519/2007 (2007. gada 19. decembris)	L 335	15	20.12.2007.
► <u>M5</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 552/2008 (2008. gada 17. jūnijs)	L 158	3	18.6.2008.
► <u>M6</u>	Komisijas Regula (EK) Nr. 976/2008 (2008. gada 6. oktobris)	L 266	3	7.10.2008.
► <u>M7</u>	Komisijas Regula (ES) Nr. 874/2010 (2010. gada 5. oktobris)	L 263	1	6.10.2010.
► <u>M8</u>	Komisijas Regula (ES) Nr. 885/2010 (2010. gada 7. oktobris)	L 265	5	8.10.2010.
► <u>M9</u>	Komisijas Regula (ES) Nr. 1118/2010 (2010. gada 2. decembris)	L 317	5	3.12.2010.
► <u>M10</u>	Komisijas Īstenošanas regula (ES) Nr. 388/2011 (2011. gada 19. aprīlis)	L 104	3	20.4.2011.
► <u>M11</u>	Komisijas Īstenošanas regula (ES) Nr. 532/2011 (2011. gada 31. maijs)	L 146	7	1.6.2011.



KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 2430/1999

(1999. gada 16. novembris),

ar ko paredz saistīt atļaujas izmantot dzīvnieku barībā konkrētas piedevas, kuras pieder pie kokcidiostatu un citu medikamentu grupām, ar personām, kas atbild par to laišanu apgrozībā

(Dokuments attiecas uz EEZ)

EIROPAS KOPIENU KOMISIJA,

ņemot vērā Eiropas Kopienas dibināšanas līgumu,

ņemot vērā Padomes 1970. gada 23. novembra Direktīvu 70/524/EEK par piedevām dzīvnieku barībā⁽¹⁾, kurā jaunākie grozījumi izdarīti ar Komisijas Regulu (EK) Nr. 1636/1999⁽²⁾, un jo īpaši tās 9.h panta 3. punkta b) apakšpunktu un 9.i panta 3. punkta b) apakšpunktu,

tā kā:

- (1) Zootehnisko piedevu sliktas kvalitātes atdarinājumu apgrozība Kopienā ir risks cilvēku un dzīvnieku veselībai, tāpēc Direktīvā 70/524/EEK, kurā grozījumi izdarīti ar Padomes Direktīvu 96/51/EK⁽³⁾, ir paredzēts saistīt atļauju izmantot konkrētu kategoriju piedevas ar personu, kas atbild par to laišanu apgrozībā.
- (2) Jo īpaši Direktīvas 70/524/EEK 9.h pantā paredzēts pagaidu atļaujas izmantot piedevas, kas pēc 1987. gada 31. decembra iekļautas I pielikumā un pieder pie kokcidiostatu un citu medikamentu grupām, un ir pārnestas uz B pielikuma II nodaļu, aizstāt ar atļaujām, kuras saistītas ar personu, kas atbild par piedevu laišanu apgrozībā uz desmit gadiem.
- (3) Jo īpaši Direktīvas 70/524/EEK 9.i pantā paredzēts pagaidu atļaujas izmantot piedevas, kas līdz 1998. gada 1. aprīlim iekļautas II pielikumā un pieder pie kokcidiostatu un citu medikamentu grupām, un ir pārnestas uz B pielikuma III nodaļu, aizstāt ar pagaidu atļaujām, kuras saistītas ar personu, kas atbild par piedevu laišanu apgrozībā.
- (4) Attiecībā uz šīs regulas pielikumos uzskaitītajām piedevām personas, kas atbild par dokumentāciju, uz kuru pamatojoties tika dotas iepriekšējās atļaujas, vai šo personu tiesību pārņēmēji ir iesnieguši jaunus atļaujas pieteikumus. Pieteikumiem par minētajām piedevām ir pievienotas vajadzīgās monogrāfijas un tehniskās specifikācijas.
- (5) Atļaujas izmantot piedevu saistīšana ar personu, kas atbild par minētās piedevas laišanu apgrozībā, ir tikai administratīva procedūra un nav saistīta ar minēto piedevu jaunu novērtējumu. Lai gan atļaujas tiek dotas uz noteiktu laika posmu, tās var jebkurā laikā atsaukt saskaņā ar Direktīvas 70/524/EEK 9.m un 11. pantu. Jo īpaši piedevu atļaušanu var atcelt saskaņā ar Direktīvas 70/524/EEK 9.g pantu veiktas atkārtotas izvērtēšanas rezultātā.

⁽¹⁾ OV L 270, 14.12.1970., 1. lpp.

⁽²⁾ OV L 194, 27.7.1999., 17. lpp.

⁽³⁾ OV L 235, 17.9.1996., 39. lpp.

▼B

- (6) Šajā regulā paredzētie pasākumi ir saskaņā ar Pastāvīgās lopbarības komitejas atzinumu,

IR PIEŅĒMUSI ŠO REGULU.

1. pants

Šīs regulas I pielikumā uzskaitīto piedevu pagaidu atļaujas aizstāj ar atļaujām, kas piešķirtas personai, kura atbild par attiecīgo piedevu laišanu apgrozībā un minēta I pielikuma otrajā ailē.

2. pants

Šīs regulas II pielikumā uzskaitīto piedevu pagaidu atļaujas aizstāj ar pagaidu atļaujām, kas piešķirtas personai, kura atbild par attiecīgo piedevu laišanu apgrozībā un minēta II pielikuma otrajā ailē.

3. pants

Šī regula stājas spēkā septītajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Kopienu Oficiālajā Vēstnesī*.

Šī regula uzliek saistības kopumā un ir tieši piemērojama visās dalībvalstīs.

▼B

I PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš	► <u>M2</u> Atlieku maksimāli pieļaujamais saturs (MPS) ◀
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg				
▼ <u>M11</u>										
▼ <u>M7</u>										
▼ <u>B</u> E 764	► <u>M3</u> Huvepharma nv ◀	Halofuginona hidrobromīds 6 g/kg (Stenorol)	Piedevas sastāvs: Halofuginona hidrobromīds: 6 g/kg Želatīns: 13,2 g/kg Ciete: 19,2 g/kg Cukurs: 21,6 g/kg Kalcija karbonāts: 940 g/kg Aktīvā viela: Halofuginona hidrobromīds, C ₁₆ H ₁₇ BrClN ₃ O ₃ , HBr DL- <i>trans</i> -7-brom-6-hlor-3-(3-(3-hidroksi-2-piperidil)acetonil)-kvina- zolīn-4-(3H)-ona hidrobromīds, CAS numurs: 64924-67-0 Saisītie piemaisījumi: Halofuginona <i>cis</i> izomērs: ≤ 1,5 %	Dējējčāļi	16 nedēļas	2	3	—	30.9.2009.	

▼ **B**

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš	► M2 Atlieku maksimāli pieļaujamais saturs (MPS) ◀
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg				
▼ M1										
▼ M10										
▼ M9										
▼ M8										
► M1 ◀										

II PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gatavajā lopbarībā, kg			
26	<i>Hoechst Roussel Vet GmbH</i>	Salinomicīna nātrija sāls 120 g/kg (<i>Sacox</i> 120)	Piedevas sastāvs: Salinomicīna nātrija sāls \geq 120 g/kg Silīcija dioksīds 10-100 g/kg Kalcija karbonāts: 350-700 g/kg Aktīvā viela: Salinomicīna nātrija sāls, $C_{42}H_{69}O_{11}Na$, CAS numurs: 53003-10-4, poliētera monokarbonskābes nātrija sāls, ko iegūst <i>Streptomyces albus</i> (DSM 12217) fermentēšanā Saištūtie piemaisījumi: < 42 mg eleofilīna uz kg salinomicīna nātrija sāls < 40 g 17-epi-20-dezoksisalinomicīna uz kg salinomicīna nātrija sāls	Truši nobarošanai	–	20	25	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas Lietošanas pamācībā jānorāda: “Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem” “Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontraindicēta”	30.9.2000. (1)
				Cāļi dējējvistu audzēšanai	12 nedēļas	30	50	Lietošanas pamācībā jānorāda: “Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem” “Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontraindicēta”	30.9.2000. (2)
27	<i>Janssen Animal Health B.V.B.A</i>	Diklaurils 0,5 g/100 g (<i>Clinacox</i> 0,5 % <i>Premix</i>) Diklaurils 0,2 g/100 g (<i>Clinacox</i> 0,2 % <i>Premix</i>)	Piedevas sastāvs: Diklaurils: 0,5 g/100 g Sojas pupiņu milti: 99,25 g/100 g Polividons K 30: 0,2 g/100 g Nātrija hidroksīds: 0,0538 g/100 g Diklaurils: 0,2 g/100 g Sojas pupiņu milti: 39,7 g/100 g Polividons K 30: 0,08 g/100 g Nātrija hidroksīds: 0,0215 g/100 g Kviešu atsijas: 60 g/100 g	Tītari	12 nedēļas	1	1	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas	30.9.2000. (1)
				Cāļi dējējvistu audzēšanai	16 nedēļas	1	1	–	30.9.2000. (3)

▼B

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedeve (komercnosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas termiņš
						Aktīvā viela, mg, gata- vajā lopbarībā, kg			
			Aktīvā viela: Diklazurils, $C_{17}H_9Cl_3N_4O_2$, (±)-4-hlorofenil (2,6-dihloro-4-(2,3,4,5-tetrahidro-3,5-dioksol-1,2,4-triazīn-2-il) fenil)acetonitrils, CAS numurs: 101831-37-2 Saistītie piemaisījumi: Noārdīšanās savienojums (R064318): ≤ 0,2 % Citi saistītie piemaisījumi (R066891, R066896, R068610, R070156, R068584, R070016): ≤ 0,5 % atsevišķie Kopējie piemaisījumi: ≤ 1,5 %						
28	<i>Roche Vitamins Europe Ltd</i>	Alfa- amonija maduramicīns, 1 g/100 g (Cygro 1 %)	Piedevas sastāvs: Alfa-amonija maduramicīns: 1 g/100 g Benzilspirts :5 g/100 g Kukurūzas putraimi <i>qs</i> 100 g Aktīvā viela: Alfa-amonija maduramicīns, $C_{47}H_{83}O_{17}N$, CAS numurs: 84878-61-5, poliētera monokarboksilskābes amonija sāls, kuru ražo <i>Actinomadura yumaensis</i> (ATCC 31585) (NRRL 12515) Saistītie piemaisījumi: Beta-amonija maduramicīns: < 10 %	Tītari	16 nedēļas	5	5	Aizliegts izmantot vismaz piecas dienas pirms kaušanas Lietošanas pamācībā jānorāda: “Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem” “Šī lopbarība satur jonoforu: vienlaicīga lietošana ar dažām ārstnieciskām vielām (piem., tiamulīnu) var būt kontrindicēta”	30.9.2000. (2)

(1) Pirmā atļauja: Komisijas Direktīva 96/7/EK (OV L 51, 1.3.1996., 45. lpp.).

(2) Pirmā atļauja: Komisijas Direktīva 96/66/EK (OV L 272, 25.10.1996., 32. lpp.).

(3) Pirmā atļauja: Komisijas Direktīva 97/72/EK (OV L 351, 23.12.1997., 55. lpp.).