

Šis dokuments ir tikai informatīvs, un tam nav juridiska spēka. Eiropas Savienības iestādes neatbild par tā saturu. Attiecīgo tiesību aktu un to preambulu autentiskās versijas ir publicētas Eiropas Savienības “Oficiālajā Vēstnesī” un ir pieejamas datubāzē “Eur-Lex”. Šie oficiāli spēkā esošie dokumenti ir tieši pieejami, noklikšķinot uz šajā dokumentā iegultajām saitēm

► **B**

**KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1356/2004**

(2004. gada 26. jūlijs)

par barības piedevas “*Elancoban*”, kas pieder kokcidiostatisko līdzekļu un citu medikamentu grupai, reģistrēšanu uz desmit gadiem

(Dokuments attiecas uz EEZ)

(OV L 251, 27.7.2004., 6. lpp.)

Grozīta ar:

Oficiālais Vēstnesis

		Nr.	Lappuse	Datums
► <b><u>M1</u></b>	Komisijas Regula (EK) Nr. 108/2007 (2007. gada 5. februāris)	L 31	4	6.2.2007.
► <b><u>M2</u></b>	Komisijas Regula (EK) Nr. 1096/2008 (2008. gada 6. novembris)	L 298	5	7.11.2008.
► <b><u>M3</u></b>	Komisijas Īstenošanas regula (ES) 2019/138 (2019. gada 29. janvāris)	L 26	1	30.1.2019.

**▼B**

**KOMISIJAS REGULA (EK) Nr. 1356/2004**

**(2004. gada 26. jūlijs)**

**par barības piedevas “Elancoban”, kas pieder kokcidiostatisko līdzekļu un citu medikamentu grupai, reģistrēšanu uz desmit gadiem**

**(Dokuments attiecas uz EEZ)**

*1. pants*

Direktīvas 70/524/EEK B pielikuma I nodaļā tiek veikti šādi labojumi:

svītrot no saraksta barības piedevu nātrija monenzīnu, kas pieder kokcidiostatisko un citu medicīnisko preparātu grupai.

*2. pants*

Barības piedeva elancobāns, kas pieder kokcidiostatisko un citu medicīnisko preparātu grupai, saskaņā ar pašreizējās regulas pielikumu, tiek reģistrēta lietošanai saskaņā ar pielikumā minētajiem noteikumiem.

*3. pants*

Nātrija monenzīna krājumu izlietošanai tiek pieļauts sešu mēnešu pārejas periods kopš šīs regulas spēkā stāšanās brīža.

*4. pants*

Šī regula stājas spēkā trešajā dienā pēc tās publicēšanas *Eiropas Savienības Oficiālajā Vēstnesī*.

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

## PIELIKUMS

Piedevas reģistrācijas numurs	Par piedevas laišanu apgrozībā atbildīgās personas nosaukums un reģistrācijas numurs	Piedevas (tirdzniecības nosaukums)	Sastāvs, ķīmiskā formula, apraksts	Dzīvnieku suga vai kategorija	Maksimālais vecums	Minimālais saturs	Maksimālais saturs	Citi noteikumi	Atļaujas derīguma termiņš	Pagaidu maksimālais atlieku līmenis (MAL) attiecīgajos dzīvnieku izcelsmes pārtikas produktos
						mg aktīvās vielas/kg kompleksās barības				
<b>Kokcidiostati un citas zāļu grupas</b>										
E 757	► M3 Elanco GmbH ◀	Monenzīnnātrijs ( <i>Elancoban G100, Elancoban 100, Elancogran 100, Elancoban G200, Elancoban 200</i> )	<i>Aktīvā viela</i> $C_{36}H_{61}O_{11}Na$ poliētera monokarboksilskābes nātrija sāls, ko ražo <i>Streptomyces cinnamomensis</i> , ATCC 15413, granulu veidā. Sastāva attiecības: Monenzīns A: ne mazāk par 90 % Monenzīns A + B: ne mazāk par 95 % <i>Piedevas sastāvs</i> Granulēts monenzīns (sausas fermentācijas produkts), kas atbilst monenzīna aktivitātei 10 % masas Mīnerāļļa 1–3 % masas Granulēts kaļķakmens 13–23 % masas Rīsu pelavas vai granulēts kaļķakmens līdz 100 % masas Granulēts monenzīns (sausas fermentācijas produkts), kas atbilst monenzīna aktivitātei 20 % masas Mīnerāļļa 1–3 % masas Rīsu pelavas vai granulēts kaļķakmens līdz 100 % masas	Gaļas cāļi Dējējvistu cāļi Tītari	— 16 nedēļas 16 nedēļas	100 100 60	125 120 100	Aizliegts lietot vismaz 1 dienu pirms kaušanas. Lietošanas pamācībā jānorāda: “Bīstams zirgu dzimtas dzīvniekiem. Šī barība satur jonoforu: nedrīkst lietot kopā ar tiamulīnu, un jāseko līdzi iespējamām negatīvām blakusparādībām, lietojot vienlaikus ar citām zālēm.”	30.7.2014.	25 µg monenzīnnātrija/kg mitras ādas + tauku 8 µg monenzīnnātrija/kg mitru aknu, nieru un muskuļu.